(19) Organisation Mondiale de la Propriété Intellectuelle

Bureau international



. | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1981 | 1

(43) Date de la publication internationale 7 septembre 2001 (07.09.2001)

PCT

(10) Numéro de publication internationale WO 01/64634 A1

(51) Classification internationale des brevets⁷:
C07D 205/04, 401/12,
403/12, 417/12, A61K 31/397, A61P 25/00

(21) Numéro de la demande internationale :

PCT/FR01/00602

(22) Date de dépôt international: 1 mars 2001 (01.03.2001)

(25) Langue de dépôt :

n ançar

(26) Langue de publication :

français

(30) Données relatives à la priorité : 00/02776 3 mars 2000 (03.03.2000) FR

(71) Déposant: AVENTIS PHARMA S.A. [FR/FR]; 20, avenue Raymond Aron, F-92160 Antony (FR).

(72) Inventeurs: ACHARD, Daniel; 26, rue Adrien Tessier, F-94320 Thiais (FR). BOUCHARD, Hervé; 7, allée de la Prévôté, F-94320 Thiais (FR). BOUQUEREL, Jean; 40, rue de l'émancipation, F-93700 Drancy (FR). FILOCHE, Bruno; 9, avenue de Ceinture, F-94000 Créteil (FR). GRISONI, Serge; 17, rue Bebeuf, F-94600 Choisy le Roi (FR). HITTINGER, Augustin; 11, rue Galliéni, F-91430 Igny (FR). MYERS, Michael; 3, allée du Prieuré, F-78860 Saint Nom la Breteche (FR).

(74) Mandataire: MORVAN, Michèle; Aventis Pharma S.A., Direction Brevets, 20, avenue Raymond Aron, F-92165 Antony Cedex (FR).

(81) États désignés (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW.

(84) États désignés (régional): brevet ARIPO (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), brevet eurasien (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), brevet européen (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), brevet OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée:

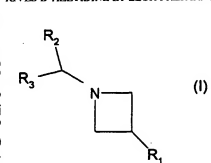
avec rapport de recherche internationale

En ce qui concerne les codes à deux lettres et autres abréviations, se référer aux "Notes explicatives relatives aux codes et abréviations" figurant au début de chaque numéro ordinaire de la Gazette du PCT.

> 54 59 10 9

(54) Title: PHARMACEUTICAL COMPOSITIONS CONTAINING AZETIDINE DERIVATIVES, NOVEL AZETIDINE DERIVATIVES AND PREPARATION THEREOF

(54) Titre: COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES CONTENANT DES DERIVES D'AZETIDINE, LES NOUVEAUX DE-RIVES D'AZETIDINE ET LEUR PREPARATION

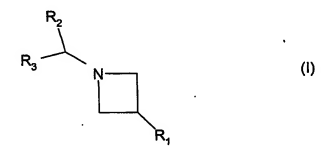


(57) Abstract: The invention concerns pharmaceutical compositions containing as active principle a compound of formula (I) wherein: R_1 represents a $-N(R_4)R_5$, $-N(R_4)-CO-R_5$, $-N(R_4)-SO_2R_6$ radical or one of its pharmaceutically acceptable salts, the novel derivatives of formula (I), their pharmaceutically acceptable salts and their preparation.

(57) Abrégé: La présente invention concerne des compositions pharmaceutiques contenant comme principe actif au moins un composé de formule :dans laquelle R_1 représente un radical -N(R_4) R_5 , -N(R_4)-CO- R_5 , -N(R_4)-SO₂ R_6 ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables, les nouveaux dérivés de formule (I), leurs sels pharmaceutiquement acceptables et leur préparation.

COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES CONTENANT DES DERIVES D'AZETIDINE, LES NOUVEAUX DERIVES D'AZETIDINE ET LEUR PREPARATION

La présente invention concerne des compositions pharmaceutiques contenant comme principe actif au moins un composé de formule :



ou un de ses sels pharmaceutiquement acceptables, les nouveaux dérivés de formule (I), leurs sels pharmaceutiquement acceptables et leur préparation.

Le composé de formule (I) pour lequel R₂ et R₃ représentent des radicaux phényle, R₁ représente un radical -N(R₄)SO₂R₆, R₄ représente un radical phényle et R₆ représente un radical méthyle est décrit comme intermédiaire de synthèse dans le brevet WO99/01451. Les autres composés et leurs sels pharmaceutiquement acceptables sont nouveaux et en tant que tels font partie de l'invention.

15 Dans la formule (I)

10

20

 R_1 représente un radical -N(R_4) R_5 , -N(R_4)-CO- R_5 , -N(R_4)-SO₂ R_6 ,

R₂ et R₃, identiques ou différents, représentent soit un aromatique choisi parmi phényle, naphtyle et indényle, ces aromatiques étant non substitués ou substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, formyle, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CO-alk, cyano, -COOH, COOalk, -CONR₇R₈, -CO-NH-NR₉R₁₀, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle,

alkylsulfanylalkyle, alkylsulfinylalkyle, alkylsulfonylalkyle, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles benzofuryle, benzoxazolyle, chromannyle, 2.3benzothiényle, benzothiazolyle, 2,3-dihydrobenzothiényle, furyle, imidazolyle. dihydrobenzofuryle, isochromannyle, isoquinolyle, pyrrolyle, pyridyle, pyrimidyle, quinolyle, 1,2,3,4-tétrahydroisoquinolyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, -COOH, COOalk, -CO-NH-NR₉R₁₀, -CONR₇R₈, -alk-NR₉R₁₀, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle, alkylsulfanylalkyle, alkylsulfinylalkyle, alkylsulfonylalkyle ou hydroxyalkyle,

 R_4 représente un radical -C(R_{11})(R_{12})-Het, -Het, -(CR_{11})(R_{12})-Ar, Ar, cycloalkyle ou norbornyle,

R₅ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle,
15 -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou
alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

R₆ représente un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle éventuellement substitué par 1 ou plusieurs halogène,

20 R₇ et R₈, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₇ et R₈ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₉ et R₁₀, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, -COOalk, cycloalkyle, alkylcycloalkyle, -alk-O-alk, hydroxyalkyle

15

20

25

ou bien R₉ et R₁₀ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ou insaturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle, -COalk, -COOalk, -CO-NHalk, -CS-NHalk, oxo, hydroxyalkyle, -alk-O-alk ou -CO-NH₂,

R₁₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

10 R₁₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

ou bien R₁₁ et R₁₂ forment ensemble avec l'atome de carbone auquel ils sont rattachés un cycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

Ar représente un radical phényle, naphtyle ou indènyle, ces différents radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, -CO-alk, cyano, -COOH, -COOalk, -CONR₁₃R₁₄, -CO-NH-NR₁₅R₁₆, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle, -alk-NR₁₅R₁₆, -NR₁₅R₁₆, alkylthioalkyle, formyle, CF₃, OCF₃, Het, -O-alk-NH-cycloalkyle, SO₂NH₂, hydroxy, hydroxyalkyle, -NHCOalk, NHCOOalk ou sur 2 atomes de carbone adjacents par dioxyméthylène,

Het représente un hétérocycle mono ou bicyclique insaturé ou saturé, ayant 3 à 10 chaînons et contenant un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi oxygène, soufre et azote éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyl,

25

alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, les hétérocycles azotés étant éventuellement sous leur forme N-oxydée,

R₁₃ et R₁₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₃ et R₁₄ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₁₅ et R₁₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₅ et R₁₆ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

15 alk représente un radical alkyle ou alkylène.

Dans les définitions précédentes et celles qui suivent, sauf mention contraire, les radicaux et portions alkyle et alkylène et les radicaux et portions alcoxy sont en chaîne droite ou ramifiée et contiennent 1 à 6 atomes de carbone et les radicaux cycloalkyle contiennent 3 à 10 atomes de carbone.

Parmi les radicaux alkyle on peut citer les radicaux méthyle, éthyle, n-propyle, isopropyle, n-butyle, sec-butyle, iso-butyle, tert-butyle, pentyle, hexyle. Parmi les radicaux alcoxy on peut citer les radicaux méthoxy, éthoxy, n-propoxy, iso-propoxy, n-butoxy, iso-butoxy, sec-butoxy, tert-butoxy, pentyloxy.

Parmi les radicaux cycloalkyle, on peut citer les radicaux cyclopropyle, cyclobutyle, cyclopentyle, cyclohexyle.

Le terme halogène comprend chlore, fluor, brome et iode.

10

15

20

25

Parmi les hétérocycles représentés par Het, on peut citer les hétérocycles suivants : benzimidazole, benzoxazole, benzothiazole, benzothiophène, cinnoline, thiophène, quinazoline, quinoxaline, quinoline, pyrazole, pyrrole, pyridine, imidazole, indole, isoquinoline, pyrimidine, thiazole, thiadiazole, pipéridine, pipérazine, triazole, furane, tétrahydroisoquinoline, tétrahydroquinoline, ces hétérocycles étant éventuellement substitués par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, OCF₃ ou CF₃.

Les composés de formule (I) peuvent se présenter sous forme d'énantiomères et de diastéréoisomères. Ces isomères et leurs mélanges font également partie de l'invention.

De façon préférentielle, les composés de formule (I) sont ceux pour lesquels R_1 représente un radical -N(R_4) R_5 , -N(R_4)-SO $_2R_6$,

R₂ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CONR₇R₈, -alk-NR₉R₁₀, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle ou hydroxyalkyle,

R₃ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy,

-CONR $_7$ R $_8$, -alk-NR $_9$ R $_{10}$, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle ou hydroxyalkyle ,

 R_4 représente un radical -C(R_{11})(R_{12})-Het, -Het, -C(R_{11})(R_{12})-Ar, Ar ou norbornyle,

5 R₅ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle,

R₆ représente un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle,

R₇ et R₈, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₇ et R₈ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₉ et R₁₀, identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, cycloalkyle, alkylcycloalkyle, -alk-O-alk ou hydroxyalkyle ou bien R₉ et R₁₀ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ou insaturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle, -COalk, -COOalk, -CO-NHalk, oxo, hydroxyalkyle ou -CO-NH₂,

R₁₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

15

20

25

 R_{12} représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

ou bien R₁₁ et R₁₂ forment ensemble avec l'atome de carbone auquel ils sont rattachés un cycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

Ar représente un radical phényle ou naphtyle, ces différents radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₁₃R₁₄, alkylsulfonyle, -alk-NR₁₅R₁₆, -NR₁₅R₁₆, CF₃, OCF₃, SO₂NH₂, hydroxy, hydroxyalkyle ou sur 2 atomes de carbone adjacents par dioxyméthylène,

Het représente un hétérocycle mono ou bicyclique insaturé ou saturé, ayant 3 à 10 chaînons et contenant un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi oxygène, soufre et azote éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, oxo, hydroxy, les hétérocycles azotés étant éventuellement sous leur forme N-oxydée et, plus particulièrement, Het représente un hétérocycle choisi parmi benzimidazole, benzoxazole, benzothiazole, benzothiophène, thiophène, quinazoline, quinoxaline, quinoline, pyrrole, pyridine, imidazole, indole, isoquinoline, pyrimidine, thiazole, thiadiazole, furane, tétrahydroisoquinoline et tétrahydroquinoline, ces hétérocycles étant éventuellement substitués par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, OCF₃ ou CF₃.

R₁₃ et R₁₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₃ et R₁₄ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi

oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₁₅ et R₁₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₅ et R₁₆ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

Encore plus préférentiellement, les composés de formule (I) sont choisis parmi les composés suivants :

R₁ représente un radical -N(R₄)-SO₂R₆,

R₂ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CONR₇R₈ ou hydroxyalkyle,

R₃ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CONR₇R₈ ou hydroxyalkyle,

R₄ représente -Het ou Ar,

20

25 R₆ représente un radical hydroxyalkyle ou alkyle,

10

15

20

25

 R_7 et R_8 , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R_7 et R_8 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

Ar représente un radical phényle ou naphtyle, ces différents radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₁₃R₁₄, -alk-NR₁₅R₁₆, -NR₁₅R₁₆, CF₃, OCF₃, SO₂NH₂, hydroxy ou hydroxyalkyle,

Het représente un hétérocycle mono ou bicyclique insaturé ou saturé, ayant 3 à 10 chaînons et contenant un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi oxygène, soufre et azote éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, oxo, hydroxy et plus particulièrement, Het représente un hétérocycle choisi parmi benzimidazole, benzoxazole, benzothiazole, benzothiophène, thiophène, quinazoline, quinoxaline, quinoline, pyrrole, pyridine, imidazole, indole, isoquinoline, thiazole, thiadiazole, furane, tétrahydroisoquinoline et tétrahydroquinoline, ces hétérocycles étant éventuellement substitués par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, OCF₃ ou CF₃,

 R_{13} et R_{14} , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R_{13} et R_{14} forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₁₅ et R₁₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₅ et R₁₆ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle.

Parmi les composés préférés, on peut citer les composés suivants :

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(6-chloropyrid-2-yl)-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(6-éthylpyrid-2-yl)-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-quinol-6-yl-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-quinol-5-yl-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-isoquinol-5-yl-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-pyrid-3-yl-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-oxyde-pyrid-3-yl)-méthylsulfonamide,

N-(1R,2S,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl] azétidin-3-yl}-méthylsulfonamide,

N-(1R,2R,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-(1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]

azétidin-3-yl}-méthylsulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(thiazol-2-yl)-méthyl sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-méthoxyphényl)-méthylsulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-hydroxyphényl)-méthylsulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-hydroxyméthyl-phényl)-méthylsulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(méthylsulfonyl)-3-aminobenzoate d'éthyle,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-isobutyl-pipérid-4-yl)méthylsulfonamide,

N-benzyl-N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}amine,

N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorobenzyl)amine,

N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorobenzyl)méthylsulfonamide,

N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-3-yl-méthyl)-méthylsulfonamide,

N-{1-[bis-(4-fluoro-phényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,

- (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- (R)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- 5 (S)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- (R)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (S)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- (R)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (S)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-20 benzylsulfonamide,

leurs isomères optiques et leurs sels pharmaceutiquement acceptables.

Les composés de formule (I) pour lesquels R_1 représente un radical -N(R_4) R_5 dans lequel R_5 est un atome d'hydrogène, -N(R_4)-CO- R_5 , -N(R_4)-SO₂ R_6 , R_4 est

un radical $-C(R_{11})(R_{12})$ -Ar ou $-C(R_{11})(R_{12})$ -Het et R_{12} est un atome d'hydrogène peuvent être préparés selon le schéma réactionnel suivant :

$$R_3$$
 R_3
 R_3
 R_4
 R_5
 R_7
 R_7

Dans ces formules R₂, R₃, R₆ et R₁₁ ont les mêmes significations que dans la formule (I), Rb représente radical Ar ou Het, Ar et Het ayant les mêmes significations que dans la formule (I) et Hal représente un atome d'halogène et de préférence chlore ou brome.

L'étape a s'effectue généralement au sein d'un solvant inerte tel que le tétrahydrofuranne, le dioxanne, un solvant chloré (dichlorométhan,

chloroforme par exemple), à une température comprise entre 15 et 30°C, en présence d'une base telle qu'une trialkylamine (triéthylamine, dipropyléthylamine par exemple) ou au sein de la pyridine, à une température entre 0 et 30°C

- L'étape b s'effectue de préférence au sein du méthanol, en autoclave, à une température comprise entre 50 et 70°C.
 - L'étape c s'effectue généralement au sein d'un solvant inerte tel qu'un solvant chloré (dichlorométhane par exemple), en présence de triacétoxyborohydrure de sodium et d'acide acétique, à une température voisine de 20°C
- Les étapes de te s'effectuent généralement au sein d'un solvant inerte tel que le tétrahydrofuranne, le dioxanne, un solvant chloré (dichlorométhane, chloroforme par exemple), en présence d'une amine telle qu'une trialkylamine (triéthylamine par exemple), à une température comprise entre 5°C et 20°C.
 - Les dérivés Rb-COR₁₁ sont commercialisés ou peuvent être obtenus selon les méthodes décrites par exemple par R.C. LAROCK, Coprehensive Organic Transformations, VCH editor.
 - Les dérivés Hal-SO₂R₆ sont commercialisés ou peuvent être obtenus par halogénation des acides sulfoniques correspondants, notamment in situ en présence de chlorosulfonylisocyanate et d'alcool, au sein d'un solvant halogéné (dichlorométhane, chloroforme par exemple).
 - Les dérivés Hal-COR₅ sont commercialisés ou peuvent être préparés par halogénation des acides carboxyliques correspondants, notamment in situ en présence de chlorure de thionyle au sein d'un solvant halogéné (dichlorométhane, chloroforme par exemple).
- Les azétidinols 1 peuvent être obtenus par application ou adaptation des méthodes décrites par KATRITZKY A.R et coll., J. Heterocycl. Chem., 271

(1994) ou DAVE P.R., J. Org. Chem., 61, 5453 (1996) et dans les exemples. On opère généralement selon le schéma réactionnel suivant :

dans ces formules R₂ et R₃ ont les mêmes significations que dans la formule
(I) et Hal représente un atome de chlore ou de brome.

Dans l'étape A, on opère de préférence au sein d'un solvant inerte tel qu'un alcool aliphatique 1-4C (éthanol, méthanol par exemple), éventuellement en présence d'un hydroxyde de métal alcalin, à la température d'ébullition du milieu réactionnel.

Dans l'étape B, la réduction s'effectue généralement, au moyen d'hydrure de lithium et d'aluminium, au sein du tétrahydrofuranne à la température d'ébullition du milieu réactionnel.

. 5

10

15

20

25

Dans l'étape C, on opère de préférence au sein d'un solvant inerte tel qu'un alcool aliphatique 1-4C (éthanol, méthanol par exemple), en présence d'hydrogénocarbonate de sodium, à une température comprise entre 20°C et la température d'ébullition du milieu réactionnel.

Dans l'étape D, on opère selon la méthode décrite par GRISAR M. et coll. dans J. Med. Chem., 885 (1973). On forme le magnésien du dérivé bromé puis on fait réagir le nitrile, au sein d'un éther tel que l'éther éthylique, à une température comprise entre 0°C et la température d'ébullition du milieu réactionnel. Après hydrolyse avec un alcool, l'imine intermédiaire est réduite in situ par du borohydrure de sodium à une température comprise entre 0°C et la température d'ébullition du milieu réactionnel.

Les dérivés R₂-CO-R₃ sont commercialisés ou peuvent être obtenus par application ou adaptation des méthodes décrites par KUNDER N.G. et coll. J. Chem. Soc. Perkin Trans 1, 2815 (1997); MORENO-MARRAS M., Eur. J. Med. Chem., 23 (5) 477 (1988); SKINNER et coll., J. Med. Chem., 14 (6) 546 (1971); HURN N.K., Tet. Lett., 36 (52) 9453 (1995); MEDICI A. et coll., Tet. Lett., 24 (28) 2901 (1983); RIECKE R.D. et coll., J. Org. Chem., 62 (20) 6921 (1997); KNABE J. et coll., Arch. Pharm., 306 (9) 648 (1973); CONSONNI R. et coll., J. Chem. Soc. Perkin Trans 1, 1809 (1996); FR-96-2481 et JP-94-261393.

Les dérivés R₃Br sont commercialisés ou peuvent être obtenus par application ou adaptation des méthodes décrites par BRANDSMA L. et coll., Synth. Comm., <u>20</u> (11) 1697 et 3153 (1990); LEMAIRE M. et coll., Synth. Comm., <u>24</u> (1) 95 (1994); GODA H. et coll., Synthesis, <u>9</u> 849 (1992); BAEUERLE P. et coll., J. Chem. Soc. Perkin Trans 2, 489 (1993).

Les dérivés R₂CN sont commercialisés ou peuvent être obtenus par application ou adaptation des méthodes décrites par BOUYSSOU P. et coll.,

15

20

J. Het. Chem., <u>29</u> (4) 895 (1992); SUZUKI N. et coll., J. Chem. Soc. Chem. Comm., 1523 (1984); MARBURG S. et coll., J. Het. Chem., <u>17</u> 1333 (1980); PERCEC V. et coll., J. Org. Chem., <u>60</u> (21) 6895 (1995).

Les composés de formule (I) pour lesquels R_1 représente un radical -N(R_4) R_5 peuvent être préparés selon le schéma réactionnel suivant :

$$R_3$$
 N
 $R_5(R_4)NH$
 R_5
 R_5

Dans ces formules R_2 , R_3 , R_4 et R_5 ont les mêmes significations que dans la formule (I).

Cette réaction s'effectue généralement au sein d'un solvant inerte tel qu'un solvant chloré (dichlorométhane par exemple), en présence de triacétoxyborohydrure de sodium et d'acide acétique, à une température voisine de 20°C.

Les composés $HN(R_4)R_5$ sont commercialisés ou peuvent être préparés selon les méthodes classiques connues de l'homme de l'art ou par application ou adaptation des méthodes décrites par Park K.K. et coll., J. Org. Chem., <u>60</u> (19) 6202 (1995); Kalir A. Et coll., J. Med. Chem., <u>12</u> (3) 473 (1969); Sarges R., J. Org. Chem., <u>40</u> (9) 1216 (1975); Zaugg H.E., J. Org. Chem., <u>33</u> (5) 2167 (1968); Med. Chem., <u>10</u>, 128 (1967); J. Am. Chem. Soc., 2244 (1955); Chem. Ber., <u>106</u>, 2890 (1973); Chem. Pharm. Bull., <u>16</u> (10) 1953 (1968); Bull. Soc. Chim. Fr., 835 (1962).

Les azétidinones 2 peuvent être obtenus par oxydation des azétidinoles correspondants, de préférence au sein de diméthylsulfoxyde, au moyen du

complexe trioxyde de soufre-pyridine, à une température voisine de 20°C ou au moyen de diméthylsulfoxyde, en présence de chlorure d'oxalyle et de triéthylamine, à une température comprise entre -70°C et -50°C.

Les composés de formule (I) pour lesquels R₁ représente un radical -N(R₄)COR₅ ou -N(R₄)SO₂R₆ peuvent être préparés selon le schéma réactionnel suivant :

Dans ces formules, R₂, R₃, R₄, R₅ et R₆ ont les mêmes significations que dans la formule (I) et Hal représente un atome d'halogène et de préférence chlore:

Les étapes a et b s'effectuent généralement au sein d'un solvant inerte tel que le tétrahydrofuranne, le dioxanne, un solvant chloré (dichlorométhane, chloroforme par exemple), en présence d'une amine telle qu'une trialkylamine (triéthylamine par exemple), à une température comprise entre 5°C et 20°C.

Les composés de formule (I) pour lesquels R₁ représente un radical -N(R₄)-SO₂-R₆ pour lequel R₄ est un radical Het ou Ar peuvent être préparés selon le schéma réactionnel suivant :

10

$$R_3$$
 R_3
 R_4
 R_5
 R_5
 R_7
 R_8
 R_8
 R_8
 R_9
 R_9

Dans ces formules R_2 , R_3 et R_6 ont les mêmes significations que dans la formule (I), Rd représente un radical Ar ou Het (Het et Ar ayant les mêmes significations que dans la formule (I)) et Ms représente un radical méthylsulfonyloxy.

L'étape a s'effectue généralement au sein d'un solvant inerte tel que le tétrahydrofuranne, en présence de triphénylphosphine diéthylazodicarboxylate, à une tempéraure comprise entre 0°C et la température d'ébullition du milieu réactionnel.

L'étape b s'effectue généralement au sein d'un solvant inerte tel que le tétrahydrofuranne, le dioxanne, un solvant chloré (dichlorométhane, chloroforme par exemple), à une température comprise entre 15°C et 30°C, présence d'une base telle qu'une trialkyamine (triéthylamine, dipropyléthylamine par exemple) ou au sein de la pyridine, à une température entre 0°C et 30°C. 15

L'étape c s'effectue de préférence, au sein d'un solvant inerte tel que le dioxanne, en présence de CsCO₃, au reflux du mélange réactionnel.

10

15

Les dérivés pour lesquels Rd représente un hétérocycle azoté N-oxydé peuvent être réduits composé non oxydé selon la méthode décrite par SANGHANEL E. Et coll., Synthesis 1375 (1996).

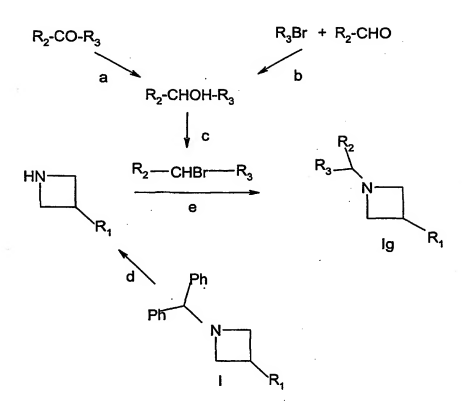
Les dérivés Rd-NH-SO₂R₆ peuvent être obtenus selon le schéma réactionnel suivant :

$$\begin{array}{ccc} & & \text{Hal-SO}_2\text{-R}_6 \\ & & & \end{array} \\ \text{Rd-NH-SO}_2\text{-R}_6 \end{array}$$

Dans ces formules Hal représente un atome d'halogène et Rd représente un radical Het ou Ar. La réaction s'effectue au sein d'un solvant inerte tel que le tétrahydrofuranne, le dioxanne, un solvant chloré (dichlorométhane, chloroforme par exemple), à une température comprise entre 15°C et 30°C, en présence d'une base telle qu'une trialkyamine (triéthylamine, dipropyléthylamine par exemple) ou au sein de la pyridine, à une température comprise entre 0°C et 30°C.

Les dérivés pour lesquels Rd représente un hétérocycle azoté N-oxydé peuvent être obtenus selon la méthode décrite par RHIE R., Heterocycles, <u>41</u> (2) 323 (1995).

Les composés de formule (I) peuvent également être préparés selon le schéma réactionnel suivant :



Dans ces formules R_1 , R_2 et R_3 ont les mêmes significations que dans la formule (I) et Ph représente un phényle.

L'étape a s'effectue généralement au sein d'un alcool tel que le méthanol, en présence de borohydrure de sodium, à une température voisine de 20°C.

Dans l'étape b, on prépare le magnésien du dérivé bromé et le fait réagir, au sein d'un solvant inerte tel que l'éther éthylique ou le tétrahydrofuranne, à une température comprise entre 0°C et la température d'ébullition du milieu réactionnel.

L'étape c s'effectue au moyen d'un agent d'halogénation tel que l'acide bromhydrique, le bromure de thionyle, le chlorure de thionyle, un mélange de triphénylphosphine et de tétrabromure ou tétrachlorure de carbone, au sein de l'acide acétique ou un solvant inerte tel que le dichlorom thane, le

15

chloroforme, le tétrachlorure de carbone ou le toluène, à une température comprise entre 0°C et la température d'ébullition du milieu réactionnel.

L'étape d s'effectue au moyen d'hydrogène, en présence de charbon palladié, au sein d'un alcool tel que le méthanol, à une température voisine de 20°C.

L'étape e s'effectue au sein d'un solvant inerte tel que l'acétonitrile, en présence d'un carbonate de métal alcalin (carbonate de potassium par exemple) et d'iodure de potassium, à une température comprise entre 20°C et la température d'ébullition du milieu réactionnel.

Les dérivés R₃Br et les dérivés R₂-CHO sont commercialisés ou peuvent être obtenus selon les méthodes décrites par exemple par R.C. LAROCK, Comprehensive Organic Transformations, VCH editor.

Les composés de formule (I) pour lesquels R_1 représente un radical $-N(R_4)-SO_2-R_6$ pour lequel R_4 est un radical pipérid-4-yle éventuellement substitué sur l'azote par un radical alkyle peuvent également être préparés selon le schéma réactionnel suivant :

Dans ces formules R_2 , R_3 et R_6 ont les mêmes significations que dans la formule (I), alk représente un radical alkyle et Re représente un radical tert-butylcarbonyloxy.

L'étape a s'effectue au sein d'un solvant inerte tel qu'un solvant chloré (dichlorométhane par exemple), en présence d'un hydrure tel que le triacétoxyborohydrure de sodium et d'acide acétique, à une température comprise entre 0°C et la température d'ébullition du milieu réactionnel.

L'étape b s'effectue généralement au sein d'un solvant inerte tel que le tétrahydrofuranne, le dioxanne, un solvant chloré (dichlorométhane, chloroforme par exemple), en présence d'une amine telle qu'une trialkylamine (triéthylamine par exemple), à une température comprise entre 5°C et 20°C.

15

20

25

L'étap c s'effectue au moyen d'acid chlorhydrique, au sein du dioxanne, à une température comprise entre 0°C et la température d'ébullition du milieu réactionnel.

L'étape d s'effectue par tout moyen connu de l'homme de l'art pour alkyler une amine sans toucher au reste de la molécule. On peut par exemple utiliser un halogènure d'alkyle, en présence d'une base organique telle que la triéthylamine, un hydroxyde de métal alcalin (soude, potasse par exemple), éventuellement en présence de bromure de tétrabutylammonium, au sein d'un solvant inerte tel que le diméthylsulfoxyde, le diméthylformamide ou la pyridine, à une température comprise entre 20 et 50°C.

Les composés de formule (I) pour lesquels R_1 représente un radical $-N(R_4)-SO_2-R_6$ pour lequel R_4 est un radical phényle substitué par un radical pyrrolid-1-yle peuvent également être préparés par action de pyrrolidine sur un composé de formule (I) correspondant pour lequel R_1 représente un radical $-N(R_4)SO_2R_6$ pour lequel R_4 est un radical phényle substitué par un atome d'halogène.

Cette réaction s'effectue de préférence, au sein du diméthylsulfoxyde, à une température comprise entre 50 et 95°C.

Il est entendu pour l'homme du métier que, pour la mise en oeuvre des procédés selon l'invention décrits précédemment, il peut être nécessaire d'introduire des groupes protecteurs des fonctions amino, hydroxy et carboxy afin d'éviter des réactions secondaires. Ces groupes sont ceux qui permettent d'être éliminés sans toucher au reste de la molécule. Comme exemples de groupes protecteurs de la fonction amino on peut citer les carbamates de tert-butyle ou de méthyle qui peuvent être régénérées au moyen d'iodotriméthylsilane ou d'allyle au moyen de catalyseurs du palladium. Comme exemples de groupes protecteurs de la fonction hydroxy, on peut

10

15

20

25

citer les triéthylsilyle, tert-butyldiméthylsilyle qui peuvent être régénérés au moyen de fluorure de tétrabutylammonium ou bien les acétals dissymétriques (méthoxyméthyle, tétrahydropyranyle par exemple) avec régénération au moyen d'acide chlorhydrique. Comme groupes protecteurs des fonctions carboxy, on peut citer les esters (allyle, benzyle par exemple), les oxazoles et les 2-alkyl-1,3-oxazolines. D'autres groupes protecteurs utilisables sont décrits par GREENE T.W. et coll., Protecting Groups in Organic Synthesis, second edition, 1991, Jonh Wiley & Sons.

Les composés de formule (I) peuvent être purifiés par les méthodes connues habituelles, par exemple par cristallisation, chromatographie ou extraction.

Les énantiomères des composés de formule (I) peuvent être obtenus par dédoublement des racémiques par exemple par chromatographie sur colonne chirale selon PIRCKLE W.H. et coll., asymmetric synthesis, vol. 1, Academic Press (1983) ou par formation de sels ou par synthèse à partir des précurseurs chiraux. Les diastéréoisomères peuvent être préparés selon les méthodes classiques connues (cristallisation, chromatographie ou à partir des précurseurs chiraux).

Les composés de formule (I) peuvent être éventuellement transformés en sels d'addition avec un acide minéral ou organique par action d'un tel acide au sein d'un solvant organique tel qu'un alcool, une cétone, un éther ou un solvant chloré. Ces sels font également partie de l'invention.

Comme exemples de sels pharmaceutiquement acceptables, peuvent être cités les sels suivants : benzènesulfonate, bromhydrate, chlorhydrate, citrate, éthanesulfonate, fumarate, gluconate, iodate, iséthionate, maléate, méthanesulfonate, méthylène-bis-b-oxynaphtoate, nitrate, oxalate, pamoate, phosphate, salicylate, succinate, sulfate, tartrate, théophyllinacétate et p-toluènesulfonate.

WO 01/64634 PCT/FR01/00602

26

Les composés de formule (I) présentent des propriétés pharmacologiques intéressantes. Ces composés possèdent une forte affinité pour les récepteurs cannabinoïdes et particulièrement ceux de type CB1. Ce sont des antagonistes du récepteur CB1 et sont donc utiles dans le traitement et la prévention des désordres touchant au système nerveux central, au système immunitaire, au système cardio-vasculaire ou endocrinien, au système respiratoire, à l'appareil gastrointestinal et aux désordres de la reproduction (Hollister, Pharm. Rev.; 38, 1986, 1-20, Reny et Sinha, Prog. Drug Res., 36, 71-114 (1991), Consroe et Sandyk, in Marijuana/Cannabinoids, Neurobiology and Neurophysiology, 459, Murphy L. and Barthe A. Eds, CRC Press, 1992).

10

15

20

25

C'est ainsi que ces composés peuvent être utilisés pour le traitement ou la prévention des psychoses y compris la schizophrénie, des troubles anxieux, de la dépression, de l'épilepsie, de la neurodégénération, des désordres cérébelleux et spinocérébelleux, des désordres cognitifs, du trauma crânien, des attaques de panique, des neuropathies périphériques, des glaucomes, de la migraine, de la maladie de Parkinson, de la maladie d'Alzheimer, de la chorée de Huntington, du syndrome de Raynaud, des tremblements, du désordre compulso-obsessionnel, de la démence sénile, des désordres thymiques, du syndrome de Tourette, de la dyskinésie tardive, des désordres bipolaires, des cancers, des désordres du mouvement induit par les médicaments, des dystonies, des chocs endotoxémiques, des chocs hémorragiques, de l'hypotension, de l'insomnie, des maladies immunologiques, de la sclérose en plaques, des vomissements, de l'asthme, des troubles de l'appétit (boulimie, anorexie), de l'obésité, des troubles de la mémoire, dans le sevrage aux traitements chroniques et abus d'alcool ou de médicaments (opioides, barbituriques, cannabis, cocaïne, amphétamine, phencyclide. hallucinogènes, benzodiazépines par exemple), comme analgésiques ou potentialisateurs de l'activité analgésique des médicaments

narcotiques et non narcotiques. Ils peuvent également être utilisés pour le traitement ou la prévention du transit intestinal.

L'affinité des composés de formule (I) pour les récepteurs du cannabis a été déterminée selon la méthode décrite par KUSTER J.E., STEVENSON J.I., WARD S.J., D'AMBRA T.E., HAYCOCK D.A. dans J. Pharmacol. Exp. Ther., 264 1352-1363 (1993).

Dans ce test, la Cl₅₀ des composés de formule (I) est inférieure ou égale à 1000 nM.

Leur activité antagonistique a été montrée au moyen du modèle d'hypothermie induite par un agoniste des récepteurs du cannabis (CP-55940) chez la souris, selon la méthode décrite par Pertwee R.G. dans Marijuana, Harvey D.J. eds, 84 Oxford IRL Press, 263-277 (1985).

Dans ce test, la DE50 des composés de formule (I) est inférieure ou égale à 50 mg/kg.

Les composés de formule (I) présentent une toxicité faible. Leur DL₅₀ est supérieure à 40 mg/kg par voie sous cutanée chez la souris.

Les exemples suivants illustrent l'invention.

Exemple 1

20

25

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(6-chloropyrid-2-yl)-méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution de 1,54 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol et de 1,22 g de N-(6-chloropyrid-2-yl)méthylsulfonamide, dans 120 cm³ de tétrahydrofuranne anhydre, on ajoute sous argon 2,4 cm³ d'azodicarboxylate de diéthyle et 1,44 g de triphénylphosphine. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est concentré à sec sous pression réduite

15

20

25

(2,7 kPa). Le résidu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,040-0,063 mm, hauteur 30 cm, diamètre 4,5 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (80/20 en volumes) et en recueillant des fractions de 60 cm³. Les fractions 6 à 9 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 1,75 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(6-chloropyrid-2-yl)-méthylsulfonamide, sous la forme d'une meringue blanche [Spectre de R.M.N ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : de 2,85 à 3,00 (mt : 2H); 2,91 (s : 3H); 3,57 (t dédoublé, J = 7 et 2 Hz : 2H); 4,25 (s : 1H); 4,64 (mt : 1H); de 7,20 à 7,35 (mt : 9H); 7,36 (dd, J = 8 et 1 Hz : 1H); 7,71 (t, J = 8 Hz : 1H)].

Le 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol peut être préparé selon le mode opératoire décrit par KATRITZKY A.R. et coll., J. Heterocycl. Chem., 271 (1994), en partant de 35,5 g de chlorhydrate de [bis(4-chlorophényl)méthyl]amine et 11,0 cm³ d'épichlorhydrine. On isole 9,0 g de 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol.

Le chlorhydrate de [bis(4-chlorophényl)méthyl]amine peut être préparé selon la méthode décrite par GRISAR M. et coll., J. Med. Chem., 885 (1973).

Le N-(6-chloropyrid-2-yl)méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante: A une solution refroidie à +5°C de 2-amino-6-chloropyridine dans 12,5 cm³ de pyridine, on coule goutte à goutte en 1 heure 7,8 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle. Après retour à température ordinaire et 20 heures d'agitation, le mélange réactionnel noir est additionné de 140 cm³ d'eau et extrait par 200 cm³ de dichlorométhane. La phase organique est décantée, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu huileux obtenu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,200 mm, hauteur 30 cm, diamètre 4 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon ay c un

mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (70/30 en volumes) et en recueillant des fractions de 60 cm³. Les fractions 5 à 11 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 17g de N-(6-chloropyrid-2-yl)méthylsulfonamide, sous la forme d'une huile jaune.

Exemple 2

10

15

20

25

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(6-éthylpyrid-2-yl)méthylsulfonamide peut être préparé en opérant comme il est décrit dans l'exemple 1, à partir de 0,61 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol, de 0,40 g de N-(6-éthylpyrid-2-yl)méthylsulfonamide, de 50 cm³ de tétrahydrofuranne anhydre, de 0,96 cm³ d'azodicarboxylate de diéthyle et de 0,577 g de triphénylphosphine. Le produit brut est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,040-0,063 mm, hauteur 20 cm, diamètre 2 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (70/30 en volumes) et en recueillant des fractions de 30 cm3. Les fractions 6 à 9 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,3 g d'une huile que l'on triture dans un mélange de 5 cm³ d'oxyde de diéthyle et 5 cm³ d'oxyde de diisopropyle. La suspension est filtrée, le solide essoré puis séché sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,11 g de N-{1-[bis-(4chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(6-éthylpyrid-2-yl)-méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide blanc [Spectre de R.M.N 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm): 1,26 (t, J = 7.5 Hz: 3H); 2,76 (q, J = 7.5 Hz: 2H); de 2,85 à 2,95 (mt: 2H); 2,90 (s : 3H); 3,53 (t dédoublé, J = 7 et 2 Hz : 2H); 4,22 (s : 1H); 4,69 (mt: 1H); 7,07 (d, J = 7,5 Hz: 1H); de 7,15 à 7,30 (mt: 9H); 7,64 (t, J = 7,5Hz: 1H)].

Le N-(6-éthylpyrid-2-yl)méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution refroidie à +5°C de 2,50 g de 2-amino-6-éthylpyridine dans 2,50 cm³ de pyridine on coule goutte à goutte 1,56 cm³ de

chlorure de méthylsulfonyle. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est additionné de 8 cm³ d'eau et filtré. Le filtrat est concentré à sec à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,040-0,063 mm, hauteur 30 cm, diamètre 4 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec 1,5 litres de dichlorométhane puis avec un mélange de dichlorométhane et de méthanol (98/2 en volumes) et en recueillant des fractions de 60 cm³. Les fractions 8 à 12 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 2,8 g de N-(6-éthylpyrid-2-yl)méthylsulfonamide, sous la forme d'une huile jaune.

Exemple 3

10

15

20

25

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-quinol-6-ylméthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution de 0,50 g de N-quinol-6-yl-méthylsulfonamide dans 50 cm3 de tétrahydrofuranne anhydre, on ajoute sous argon 0,70 g de 1-[bis-(4chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol, 0,597 g de triphénylphosphine puis coule 0,40 cm³ d'azodicarboxylate de diéthyle. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est chauffé à la température du reflux pendant 4 heures puis additionné de 2,98 g de triphénylphosphine et de 2,0 cm³ d'azodicarboxylate de diéthyle. Après 48 heures d'agitation à 20°C, le mélange est concentré à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est repris par 30 cm³ d'oxyde de diéthyle, la suspension obtenue est filtrée, le filtrat concentré à sec. Une fraction du résidu obtenu (0,90 g) est purifiée sur une colonne Bond Elut de résine SCX acide sulfonique échangeuse de cations, (granulométrie 0,054 mm, hauteur 4 cm, diamètre 3 cm), en éluant d'abord avec du méthanol puis avec une solution d'ammoniac 2M dans le méthanol pour éluer le produit attendu, en recueillant des fractions de 5 cm³. Les fractions 16 à 19 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,33 g d'une huile que l'on agite dans 10 cm3 d'oxyde

15

de diisopropyle. La suspension résultante est filtrée. Le filtrat, filtré à nouveau, donne après 15 minutes, un solide que l'on sèche à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 83 mg de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-quinol-6-yl-méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide blanc [Spectre de R.M.N 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,87 (s: 3H); 2,89 (mt: 2H); 3,55 (t dédoublé, J = 7 et 1 Hz: 2H); 4,18 (s: 1H); 4,69 (mt: 1H); de 7,15 à 7,30 (mt: 8H); 7,47 (dd, J = 8,5 et 4 Hz: 1H); 7,58 (dd, J = 9 et 2,5 Hz: 1H); 7,73 (d, J = 2,5 Hz: 1H); 8,10 à 8,20 (mt: 2H); 8,97 (dd, J = 4 et 1,5 Hz: 1H)]

Le N-quinol-6-yl-méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution refroidie à +3°C de 1,98 g de 6-aminoquinoléine dans 1,75 cm³ de pyridine on coule goutte à goutte en 1 heure 1,1 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est additionné de 10 cm³ d'eau et de 50 cm³ de dichlorométhane, puis filtré. Le filtrat est décanté, la phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, puis filtrée et concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 1,15 g de N-quinol-6-yl-méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide jaune crème.

Exemple 4

20 Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-quinol-5-yl-méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution de 0,50 g de N-(quinol-5-yl)méthylsulfonamide dans 70 cm³ de tétrahydrofuranne anhydre, on ajoute sous argon 0,70 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol, 0,597 g de triphénylphosphine puis coule 0,40 cm³ d'azodicarboxylate de diéthyle et 0,45 g de 1,2-bis-(diphénylphosphine)éthane. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est concentré à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est repris par 70 cm³ d'acétate d'éthyle, la solution résultante est lavée par 30

10

15

20

25

cm³ de saumur, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée puis concentrée à sec à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). L'huile violette obtenue est purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,200 mm, hauteur 35 cm, diamètre 3,9 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (40/60 puis 30/70 et 20/80 en volumes) et en recueillant des fractions de 50 cm³. Les fractions 6 à 12 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est repris par 15 cm³ de méthanol. la suspension blanche résultante est filtrée, le solide essoré, puis séché à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,35 g de N-{1-[bis-(4chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-quinol-5-yl-méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide blanc [Spectre de R.M.N ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,60 (t, J = 7 Hz : 1H); 2,84 (t, J = 7 Hz : 1H); 2,99 (s : 3H); 3,36 (t dédoublé, J = 7 et 2.5 Hz : 1H); 3,56 (t dédoublé, J = 7 et 2,5 Hz : 1H); 4,01 (s : 1H); 4,85 (mt : 1H); de 7,10 à 7,25 (mt : 8H); 7,40 (dd, J = 7,5 et 1 Hz : 1H); 7,54 (dd, J = 8.5 et 4 Hz : 1H); 7,74 (dd, J = 8 et 7,5 Hz : 1H); 8,20 (d large, J = 8)Hz: 1H); 8,54 (d large, J = 9 Hz: 1H); 8,99 (dd, J = 4 et 1,5 Hz: 1H)].

Le N-(quinol-5-yl)méthylsulfonamide peut être préparé en opérant comme il est décrit dans l'exemple 3, à partir de 2,0 g de 5-aminoquinoléine, 3,0 cm³ de pyridine, 1,1 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle. On obtient 2,47 g de N-(quinol-5-yl)méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide jaune brun.

Exemple 5

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-isoquinol-5-yl-méthylsulfonamide peut être préparé en opérant comme il est décrit dans l'exemple 4, à partir de 0,497 g de N-(isoquinol-5-yl)méthylsulfonamide, 70 cm³ de tétrahydrofuranne anhydre, 0,712 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol, 0,597 g de triphénylphosphine, de 0,40 cm³ d'azodicarboxylate de diéthyle et de 0,45 g de 1,2-bis-

15

20

(diphénylphosphine)éthane. L'huile brune brute obtenue est purifiée par chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,200 mm, hauteur 38 cm, diamètre 3 cm), en éluant avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (30/70 en volumes) et en recueillant des fractions de 40 cm3. Les fractions 8 à 23 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est agité dans 15 cm³ d'oxyde de diéthyle, la suspension est filtrée et l'insoluble est chromatographié sur une colonne de résine SCX (hauteur 4 cm, diamètre 3 cm), en lavant d'abord avec un mélange de méthanol et de dichlorométhane (50/50 en volumes) puis en éluant avec une solution d'ammoniac 2M dans le méthanol et en recueillant des fractions de 20 cm³. Les fractions 1 à 6 sont réunies et l'insoluble blanc qui apparaît est filtré, le solide est essoré, puis séché à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,169 g de N-{1-[bis-(4chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-isoquinol-5-yl-méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide blanc [Spectre de R.M.N ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm): 2,64 (t, J = 7 Hz: 1H); 2,81 (t, J = 7 Hz: 1H); 2,98 (s: 3H); 3,36 (t dédoublé, J = 7 et 2 Hz : 1H); 3,55 (t dédoublé, J = 7 et 2 Hz : 1H); 4,02 (s : 1H); 4,86 (mt: 1H); de 7,10 à 7,25 (mt: 8H); 7,60 (dd, J = 8 et 1 Hz: 1H); 7.66 (t, J = 8 Hz : 1H); 7,93 (d large, J = 6 Hz : 1H); 8,06 (d large, J = 8 Hz : 1H); 8,66 (d, J = 6 Hz : 1H); 9,32 (s large : 1H)].

Le N-(isoquinol-5-yl)méthylsulfonamide peut être préparé en opérant comme il est décrit dans l'exemple 4, à partir de 2,0 g de 5-aminoisoquinoléine, 3,0 cm³ de pyridine et de 1,1 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle. On obtient 2,3 g de N-(isoquinol-5-yl)méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide beige.

25 Exemple 6

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-pyrid-3-yl-méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution de 0,144 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-

10

15

20

25

oxyde-pyrid-3-yl)-méthylsulfonamide dans 5 cm³ de chloroforme, on coule 0,042 cm³ de trichlorure de phosphore, puis chauffe le mélange à la température du reflux. Après 1 heure et 30 minutes d'agitation, le mélange réactionnel est laissé revenir à température ordinaire, puis est additionné de 5 cm³ d'acide chlorhydrique 0,1N, puis agité et décanté. La phase organique est diluée avec 20 cm³ de chloroforme, séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, puis concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,200 mm, hauteur 9 cm, diamètre 1,8 cm), en éluant sous une pression de 0,1 bar d'argon avec un mélange de dichlorométhane et de méthanol (95/5 en volumes) et en recueillant des fractions de 15 cm3. Les fractions 2 à 4 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est agité avec 15 cm³ d'oxyde de diéthyle, la suspension est filtrée, le solide essoré puis séché sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 35 mg de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-pyrid-3-yl-méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide crème [Spectre de R.M.N. 1H (300 MHz, CDCI3, 8 en ppm): de 2,80 à 2,95 (mt: 2H); 2,87 (s: 3H); 3,51 (t dédoublé, J = 7 et 1,5 Hz: 2H); 4,18 (s: 1H); 4,65 (mt: 1H); de 7,15 à 7,35 (mt: 8H); 7,37 (dd large, J = 8 et 5 Hz: 1H); 7,64 (d démultiplié, J = 8 Hz: 1H); 8,52 (d large, J = 2 Hz : 1H); 8,61 (d large, J = 5 Hz : 1H)].

Exemple 7

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-oxyde-pyrid-3-yl)-méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution de 0,265 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol et de 0,162 g de N-(1-oxyde-pyrid-3-yl)méthylsulfonamide, dans 25 cm³ de tétrahydrofuranne anhydre, on ajoute sous argon 0,16 cm³ d'azodicarboxylate de diéthyle et 0,226 g de triphénylphosphine. Après 20 heures d'agitation à 20°C, puis 24 heures à la température du reflux, le mélange réactionnel est

10

15

20

25

concentré à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 20 cm, diamètre 1,5 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de dichlorométhane et de méthanol (98/2 en volumes) et en recueillant des fractions de 40 cm³. Les fractions 26 à 64 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). le résidu est agité dans 10 cm³ d'oxyde de diéthyle, la suspension est filtrée, l'insoluble est essoré, puis séché sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,10 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-oxyde-pyridin-3-yl)-

méthylsulfonylamide, sous la forme d'un solide blanc [Spectre de R.M.N 1 H (400 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm) : 2,78 (t, J = 7 Hz : 2H); 3,06 (s : 3H); 3,37 (t, J = 7 Hz : 2H); 4,45 (s : 1H); 4,71 (mt : 1H); de 7,30 à 7,50 (mt : 10H); 8,21 (d large, J = 6,5 Hz : 1H); 8,27 (s large : 1H)].

Le N-(1-oxyde-pyrid-3-yl)méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante: A une solution de 1,81 g de N-pyrid-3-yl-méthylsulfonamide dans 71 cm³ de N,N-diméthylformamide et 3 cm³ de méthanol, on ajoute par fractions 7,1 g d'acide 3-chloroperoxybenzoïque à 50-55% puis 0,56 cm³ d'acide fluorhydrique à 40%. Après 1 heure d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est versé dans 500 g de glace, agité, puis filtré. Le filtrat est concentré à sec à 60°C sous pression déduite (2,7 kPa). Le résidu est repris par 50 cm³ d'un mélange de dichlorométhane et de méthanol (98/2 en volumes) puis filtré. Le filtrat est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 27 cm, diamètre 4 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de dichlorométhane et de méthanol (98/2, 97/3 puis 50/50 en volumes) et en recueillant des fractions de 60 cm³. La fraction 62 est concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,96 g de N-(1-oxyde-pyrid-3-yl)méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide jaunâtre.

Le N-pyrid-3-yl-méthylsulfonamide peut être préparé en opérant comme il est décrit dans l'exemple 1, à partir de 2 g de 3-aminopyridine, 5 cm³ de pyridine et de 1,8 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle. Le produit brut obtenu est agité dans 40 cm³ d'oxyde de diéthyle, la suspension est filtrée puis le solide est essoré et séché sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 2,47 g de N-pyrid-3-yl-méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide rosâtre.

Exemple 8

10

15

20

25

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]azétidin-3-yl}-N-cyclohexylméthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution de 1,8 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-Ncyclohexylamine, de 0,7 cm³ de triéthylamine et de 20 mg de 4diméthylaminopyridine dans 25 cm³ de dichlorométhane, on ajoute sous agitation 0,4 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle. Après 48 heures d'agitation à 20°C, on ajoute au mélange réactionnel 20 cm³ de dichlorométhane, 20 cm³ d'eau et on agite et décante. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium et concentrée à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu huileux brun est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 20 cm, diamètre 2,0 cm), en éluant sous une pression de 0,1 bar d'argon avec un mélange de dichlorométhane et de méthanol (96/4 en volumes) et en recueillant des fractions de 10 cm3. Les fractions 2 à 4 et 5 à 10 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est chromatographié sur une colonne de get de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 30 cm, diamètre 1,5 cm), en éluant sous une pression de 0,1 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (70/30 en volumes) et en recueillant d s

15

20

25

fractions de 5 cm³. Les fractions 7 à 10 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,10 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]azétidin-3-yl}-N-cyclohexyl-méthylsulfonamide, sous la forme d'une meringue crème [Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm): de 0,80 à 1,90 (mt : 10H); 2,82 (s : 3H); 3,36 (t large, J = 7,5 Hz : 2H); 3,46 (t large, J = 7,5 Hz : 2H); 3,59 (mt : 1H); 4,08 (mt : 1H); 4,42 (s : 1H); de 7,20 à 7,40 (mt : 8H)].

La N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-cyclohexylamine peut être préparée en opérant de la façon suivante : A une solution de 1,5 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-one dans 25 cm³ de dichloro-1,2-éthane, on ajoute 0,5 g de cyclohexylamine, 1 g de triacétoxyborohydrure de sodium et 0,3 cm³ d'acide acétique à 100%. Après 20 heures d'agitation à 20°C, on ajoute au mélange réactionnel en agitant 20 cm³ de dichlorométhane et 10 cm³ d'eau puis neutralise jusqu'à pH 7 à 8 avec une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium 1N. Le mélange est décanté, la phase organique est séchée sur sulfate de magnésium et concentrée à sec à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 1,8 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-cyclohexylamine, sous la forme d'une pâte crème qui sera utilisée telle quelle à l'étape suivante.

La 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-one peut être préparée selon le mode opératoire suivant : à une solution de 5,0 cm³ de chlorure d'oxalyle dans 73 cm³ de dichlorométhane refroidie à -78°C, on additionne une solution de 8,1 cm³ de diméthylsulfoxyde dans 17,6 cm³ de dichlorométhane. Après 0,5 heure à -78°C, on coule une solution de 16,0 g de 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol dissous dans 50 cm³ de dichlorométhane. Après 5 heures à -78°C, 26,6 cm³ de triéthylamine sont ajoutés goutte à goutte et on laisse le mélange réactionnel revenir à température ambiante. Après 16 heures, le mélange réactionnel est lavé par 4 fois 200 cm³ d'eau

10

15

20

25

puis par 200 cm³ d'une solution saturée de chlorure de sodium, séché sur sulfate de magnésium, filtré et concentré à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu obtenu est chromatographié sur colonne de gel de silice (granulométrie 0,04-0,06 mm, diamètre 9,2 cm, hauteur 21 cm), sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange d'acétate d'éthyle et cyclohexane (40/60 en volumes) comme éluants et en recueillant des fractions de 200 cm³. Les fractions 15 à 25 sont réunies puis concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 8,9 g de 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-one sous forme de cristaux jaunes pâle fondants à 111°C.

Exemple 9

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]azétidin-3-yl}-N-cyclopropyl-Le méthylsulfonamide peut être préparé en opérant comme il est décrit dans l'exemple 8, à partir de 1,6 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3yl}-N-cyclopropylamine, de 25 cm³ de dichlorométhane, de 0,7 cm³ de triéthylamine, de 20 mg de 4-diméthylaminopyridine et de 0,4 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle, en agitant le mélange pendant 20 heures à 20°C. Le produit brut est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 30 cm, diamètre 2,0 cm), en éluant sous une pression de 0,1 bar d'argon avec un mélange de dichlorométhane et de méthanol (97/3 en volumes) et en recueillant des fractions de 10 cm³. Les fractions 6 à 9 et 10 à 20 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 Kpa). Le résidu obtenu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 30 cm, diamètre 2,0 cm), en éluant sous une pression de 0,1 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (70/30 en volumes) et en recueillant des fractions de 10 cm3. Les fractions 6 à 11 sont réunies et

10

15

20

25

concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,14 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]azétidin-3-yl}-N-cyclopropyl-méthylsulfonamide, sous la forme d'une meringue crème [Spectre de R.M.N 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 0,79 (mt : 2H); 0,95 (mt : 2H); 2,11 (mt : 1H); 2,84 (s : 3H); 3,17 (t large, J = 7 Hz : 2H); 3,50 (mt : 2H); 4,18 (mt : 1H); 4,29 (s : 1H); de 7,20 à 7,40 (mt : 8H)].

La N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-cyclopropylamine peut être préparée en opérant comme il est décrit dans l'exemple 8, à partir de 1,5 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-one, de 25 cm³ de dichloro-1,2-éthane, de 0,37 cm³ de cyclopropylamine, de 1 g de triacétoxyborohydrure de sodium et de 0,3 cm³ d'acide acétique à 100%. On obtient, 1,6 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-cyclopropylamine, sous la forme d'une huile brune qui sera utilisée telle quelle à l'étape suivante.

Exemple 10

N-(1R,2S,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-méthylsulfonamide, peut être préparé en opérant comme il est décrit dans l'exemple 8, à partir de 2,0 g de N-(1R,2S,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}amine, de 25 cm³ de dichlorométhane, de 0,7 cm³ de triéthylamine, de 20 mg de 4-diméthylaminopyridine et de 0,4 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle, en agitant pendant 20 heures. Le résidu huileux brun est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 30 cm, diamètre 2,0 cm), en éluant sous une pression de 0,1 bar d'argon avec un mélange de dichlorométhane et de méthanol (97/3 en volumes) et en recueillant des fractions de 10 cm³. Les fractions 6 à 18 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 30 cm, diamètre 2,0 cm), en éluant sous une pression de 0,1

10

15

20

., 25

bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (70/30 en volumes) et en recueillant des fractions de 10 cm³. Les fractions 8 à 14 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,70 g de N-(1R,2S,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]azétidin-3-yl}-méthylsulfonamide, sous la forme d'une meringue crème [Spectre de R.M.N 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : de 1,20 à 1,75 (mt : 7H); 1,84 (t large, J = 12,5 Hz : 1H); 2,29 (mt : 1H); 2,35 (mt : 1H); 2,82 (s : 3H); de 3,35 à 3,55 (mt : 3H); 3,66 (mt : 1H); de 3,90 à 4,05 (mt : 2H); 4,51 (s : 1H); de 7,20 à 7,45 (mt : 8H)].

N-(1R,2S,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl] azétidin-3-yl}amine peut être préparée en opérant comme il est décrit dans l'exemple 8, à partir de 1,5 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-one, de 25 cm³ de dichloro-1,2-éthane, de 1,5 g de (1R,2S,4S)-bicyclo[2,2,1]heptyl-2-amine, de 1 g de triacétoxyborohydrure de sodium et de 0,3 cm³ d'acide acétique à 100%. On obtient 2 g de N-(1R,2S,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}amine, sous la forme d'une huile brune qui sera utilisée telle quelle à l'étape suivante.

Exemple 11

Le N-(1R,2R,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl] azétidin-3-yl}-méthylsulfonamide peut être préparé en opérant comme il est décrit dans l'exemple 8, à partir de 1,8 g de N-(1R,2R,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}amine, de 25 cm³ de dichlorométhane, de 0,7 cm³ de triéthylamine, de 20 mg de 4-diméthylaminopyridine et de 0,4 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle, en agitant pendant 20 heures. Le résidu huileux brun est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 30 cm, diamètre 2.0 cm), en éluant sous une pression de 0,1 bar d'argon avec un

10

15

20

mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (60/40 en volumes) t en recueillant des fractions de 10 cm³. Les fractions 3 à 12 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 Kpa). Le résidu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 30 cm, diamètre 2,0 cm), en éluant sous une pression de 0,1 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (70/30 en volumes) et en recueillant des fractions de 10 cm³. Les fractions 4 à 10 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,10 g de N-(1R,2R,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-(1-[bis-(4-chlorophényl) méthyl]azétidin-3-yl}-méthylsulfonamide, sous la forme d'une meringue jaune [Spectre de R.M.N ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : de 1,00 à 1,85 (mt : 8H); 2,14 (mt : 1H); 2,33 (mt : 1H); 2,82 (s : 3H); de 3,40 à 3,60 (mt : 4H); 3,71 (dd large, J = 8 et 6 Hz : 1H); 4,10 (mt : 1H); 4,47 (s : 1H); de 7,20 à 7,40 (mt : 8H)].

N-(1R,2R,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl] La azétidin-3-yl}amine peut être préparée en opérant comme il est décrit dans l'exemple 8, à partir de 1,5 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-one, de 0,6 de (1R,2R,4S)-25 cm³ de dichloro-1,2-éthane, g de bicyclo[2,2,1]heptyl-2-amine, de 1,0 g de triacétoxyborohydrure de sodium et de 0,3 cm3 d'acide acétique à 100%. On obtient 1,8 g de N-(1R,2R,4S)bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}amine, sous la forme d'une pâte crème qui sera utilisée telle quelle à l'étape suivante.

Exemple 12

Le N-[(1-benzhydryl)azétidin-3-yl]-N-phényl-méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution de 2 g de 1-benzhydryl 3-anilino azétidine, dans 40 cm³ de dichlorométhane, on coule 0.7 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle puis ajoute 1,34 cm³ de triéthylamine.

10

15

20

25

Après 4 heures et 15 minutes d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est lavé par 2 fois 20 cm³ d'eau, la phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, puis concentrée à sec à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). L'huile marron obtenue est chromatographiée sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,2 mm, hauteur 26 cm, diamètre 3,6 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (70/30 en volumes) et en recueillant des fractions de 50 cm³. Les fractions 10 à 15 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa), le résidu est trituré dans de l'oxyde de diéthyle, la suspension est filtrée, le solide essoré, puis séché sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 35 mg de N-[(1-benzhydryl)azétidin-3-yl]-N-phényl-méthylsulfonamide, sous la forme d'un solide blanc [Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6 avec ajout de quelques gouttes de CD₃COOD d4, δ en ppm) : 2,72 (mt : 2H); 2,92 (s : 3H); 3,36 (mt : 2H); 4,32 (s : 1H); 4,73 (mt : 1H); de 7,10 à 7,45 (mt : 15H)].

La 1-benzhydryl 3-anilino azétidine peut être préparée en opérant comme il est décrit dans l'exemple 8, à partir de 5 g de 1-benzhydryl azétidin-3-one, de 1,92 cm³ d'aniline, de 74 cm³ de dichloro-1,2-éthane, de 6,3 g de triacétoxyborohydrure de sodium et de 1,2 cm³ d'acide acétique à 100%. On obtient 8,81 g de 1-benzhydryl 3-anilino azétidine, sous la forme d'une gomme marron qui sera utilisée telle quelle à l'étape suivante.

Exemple 13

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-Le méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A un 1-[bis(4g - de méthylsulfonate de mélange de 1,23 chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yle et de 0,66 g de N-(3,5difluorophényl)méthylsulfonamide, dans 25 cm³ de dioxane, on ajoute 1,0 g de carbonate de césium. Après 5 heures d'agitation à la température du

10

15

25

reflux puis 20 heures à 20°C, le mélange réactionnel est additionné de 50 cm³ d'oxyde de diéthyle et de 30 cm³ de saumure, puis est agité et décanté. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée puis concentrée à sec à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). L'huile orange obtenue est chromatographiée sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,040-0,063 mm, hauteur 25 cm, diamètre 2,0 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (65/35 en volumes) et en recueillant des fractions de 10 cm³. Les fractions 6 à 10 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 Kpa). Le résidu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,040-0,063 mm, hauteur 15 cm, diamètre 1,0 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (65/35 en volumes) et en recueillant des fractions de 5 cm³. La fraction 7 est concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,11 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide, sous la forme d'une poudre blanche [Spectre de R.M.N ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,82 (s : 3H); 2,85 (mt: 2H); 3,52 (t dédoublé, J = 7 et 2 Hz: 2H); 4,22 (s: 1H); 4,47 (mt: 1H); de 6,75 à 6,90 (mt : 3H); de 7,20 à 7,35 (mt : 8H)].

20 Méthode 2

A une solution de 1,41 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol et de 0,95 g de N-(3,5-difluorophényl)méthylsulfonamide dans 100 cm³ de tétrahydrofuranne anhydre, on ajoute sous argon 0,78 cm³ d'azodicarboxylate de diéthyle et 1,31 g de triphénylphosphine. Après 16 heures d'agitation à 20°C, 300 cm³ d'acétate d'éthyle sont additionnés, le mélange réactionnel est lavé 2 fois avec 100 cm³ d'eau, séché sur sulfate de magnésium et concentré à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,20-0,063 mm, hauteur 50 cm,

15

20

25

diamètre 4 cm), en éluant sous une pression de 0,6 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (75/25 en volumes) et en recueillant des fractions de 125 cm³. Les fractions 6 à 12 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 1,8 g d'un solide qui est dissous à chaud dans un mélange acétate d'éthyle/diisopropyle éther (15/2 en volume), refroidi, dilué avec 100 cm³ de pentane pour amorcer la cristallisation. Après filtration et séchage, on obtient 1,0g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide sous la forme de cristaux blancs fondants à 154°C.

Le N-(3,5-difluorophényl)méthylsulfonamide, peut être préparé en opérant de la facon suivante: A une solution de 3,5 g de 3,5-difluoroaniline dans 75 cm³ de dichlorométhane, on ajoute lentement 2,0 cm³ de chlorure de cm³ triéthylamine 20 ma de · 4méthylsulfonyle, 3.8 de et diméthylaminopyridine. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel, additionné de 20 cm³ de dichlorométhane et de 20 cm³ d'eau, est agité puis décanté. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, puis concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est chromatographié sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,200 mm, hauteur 20 cm, diamètre 2,0 cm), en éluant sous une pression de 0,1 bar d'argon avec du dichlorométhane et en recueillant des fractions de 25 cm³. Les fractions 14 à 20 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,66 g de N-(3,5difluorophényl)méthylsulfonamide, sous la forme d'une poudre blanche.

Le méthylsulfonate de 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yle peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution de 12 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol dans 200 cm³ de dichlorométhane, on ajoute sous argon en 10 minutes 3,5 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle, puis refroidit à +5°C et coule en 10 minutes 3,8 cm³ de pyridine. Après 30 minutes d'agitation à +5°C puis 20 heures à 20°C. le mélange réactionnel est dilué

10

15

20

25

avec 100 cm³ d'eau et 100 cm³ de dichlorométhane. Le mélange, d'abord filtré est décanté. La phase organique est lavée avec de l'eau, puis séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). L'huile obtenue est chromatographiée sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,200 mm, hauteur 40 cm, diamètre 3,0 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (70/30 en volumes) et en recueillant des fractions de 100 cm³. Les fractions 4 à 15 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 6,8 g de méthylsulfonate de 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yle, sous la forme d'une huile jaune.

Le 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol peut être préparé selon le mode opératoire décrit par KATRITZKY A.R. et coll., J. Heterocycl. Chem., 271 (1994), en partant de 35,5 g de chlorhydrate de [bis(4-chlorophényl)méthyl]amine et 11,0 cm³ d'épichlorhydrine. On isole 9,0 g de 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol.

Le chlorhydrate de [bis(4-chlorophényl)méthyl]amine peut être préparé selon la méthode décrite par GRISAR M. et coll., J. Med. Chem., 885 (1973).

Exemple 14

La N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(4,6-diméthylpyrimid-2-yl)-méthylsulfonamide peut être préparée en opérant comme il est décrit dans l'exemple 13 (méthode 2), à partir de 0,20 g de N-(4,6-diméthylpyrimid-2-yl)-méthylsulfonamide et 0,308 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol. Après chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,06-0,04 mm, hauteur 50 cm, diamètre 2 cm), en éluant sous une pression de 0,6 bar d'argon avec du dichlorométhane puis un mélange de dichlorométhane + 1% de méthanol puis un mélange de dichlorométhane + 2% de méthanol et en recueillant des fractions de 200 cm³, les fractions 4 à 7 sont réunies et

15

20

25

concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Après cristallisation dans l'éther diisopropylique, filtration et séchage, on obtient 0,20 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(4,6-diméthylpyrimid-2-yl)-méthylsulfonamide sous la forme d'un solide blanc [Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,39 (s : 6H); 2,89 (t large, J = 7,5 Hz : 2H); 3,51 (s : 3H); 3,77 (mt : 2H); 4,27 (s : 1H); 4,77 (mt : 1H); 6,73 (s : 1H); de 7,20 à 7,35 (mt : 8H)].

La N-(4,6-diméthylpyrimid-2-yl)-méthylsulfonamide peut être préparée en opérant de la façon suivante : à un mélange de 1,23 g de 2-amino-4,6diméthylpyrimidine, 0,77 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle et 50 mg de 4diméthylaminopyridine dissous dans 50 cm³ de dichlorométhane, on ajoute 1,4 cm³ de triéthylamine à 0°C. Après 16 heures à température ambiante, le milieu réactionnel est lavé par 2 fois 100 cm³ d'eau, séché sur sulfate de magnésium, filtré puis évaporé à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 1,0 g d'une poudre jaune qui est traitée avec 15 cm³ de soude à 10% à 100°C pendant 1 heure. Après refroidissement, le mélange réactionnel est extrait avec 2 fois 50 cm³ de dichlorométhane. La phase aqueuse est acidifiée à pH = 1 avec 5 cm³ d'acide chlorhydrique 10N et extraite avec 2 fois 50 cm³ de dichlorométhane. Les phases organiques obtenues sont réunies, lavées avec 50 cm³ d'eau, séchées sur sulfate de magnésium, filtrées et de N-(4,6-diméthylpyrimid-2-yl)obtient 0,20 concentrées. On g méthylsulfonamide sous la forme d'une poudre jaune.

Exemple 15

La N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1,3,4-thiadiazol-2-yl)-méthylsulfonamide peut être préparée en opérant comme il est décrit dans l'exemple 13 (méthode 2), à partir de 0,10 g de N-(1,3,4-thiadiazol-2-yl)-méthylsulfonamide et 0,215 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol. Après chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,06-

15

Ser va

20

25

0,04 mm, hauteur 25 cm, diamètre 1 cm), en éluant sous une pression de 0,8 bar d'argon avec un mélange acétate d'éthyle/cyclohexane 20/80 puis 40/60 en volume et en recueillant des fractions de 60 cm³, les fractions 26 à 31 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Après cristallisation dans l'éther diisopropylique, filtration et séchage, on obtient 40 mg de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1,3,4-thiadiazol-2-yl)-méthylsulfonamide sous la forme d'un solide blanc [Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 3,01 (s : 3H); 3,09 (t dédoublé, J = 7 et 1,5 Hz : 2H); 3,70 (t dédoublé, J = 7 et 1,5 Hz : 2H); 4,28 (s : 1H); 4,76 (mt : 1H); de 7,20 à 7,35 (mt : 8H); 9,01 (s : 1H)].

La N-(1,3,4-thiadiazol-2-yl)-méthylsulfonamide peut être préparée en opérant de la façon suivante : à un mélange de 2,02 g de 2-amino-1,3,4-thiadiazole dans 10 cm³ de pyridine, on ajoute 1,5 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle. Après 2 heures à température ambiante, 60 cm³ d'eau sont additionnés, le milieu réactionnel est filtré. La phase aqueuse recueillie est acidifiée à pH = 2 avec de l'acide chlorhydrique 1N, extraite avec 2 fois 50 cm³ d'acétate d'éthyle, la phase organique lavée par 2 fois 50 cm³ d'eau, séché sur sulfate de magnésium, filtré puis évaporé à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,1 g d'une poudre jaune.

Exemple 16

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(thiazol-2-yl)-méthylsulfonamide peut être préparée en opérant comme il est décrit dans l'exemple 15, à partir de 0,50 g de N-(thiazol-2-yl)-méthylsulfonamide et 0,5 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol. Après chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,06-0,04 mm, hauteur 60 cm, diamètre 2 cm), en éluant sous une pression de 0,9 bar d'argon avec un mélange acétate d'éthyle/cyclohexane 20/80 puis 40/60 en volume et en recueillant des fractions de 30 cm³, les fractions 9 à 12 sont réunies t

10

15

concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Après cristallisation dans l'éther diisopropylique, filtration et séchage, on obtient 0,21 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(thiazol-2-yl)-méthylsulfonamide sous la forme d'un solide blanc [Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : de 2,95 à 3,10 (mt : 2H); 3,00 (s : 3H); 3,59 (mt : 2H); 4,22 (s large : 1H); 4,69 (mt : 1H); de 7,20 à 7,35 (mt : 9H); 7,60 (mt : 1H)].

La N-(thiazol-2-yl)-méthylsulfonamide peut être préparée en opérant de la façon suivante : à un mélange de 1,0 g de 2-aminothiazole dans 5 cm³ de pyridine, on ajoute 1,15 g de chlorure de méthylsulfonyle. Après 2 heures à température ambiante, 20 cm³ d'eau sont additionnés, le milieu réactionnel est filtré et le solide recueilli (0,35 g). La phase aqueuse recueillie est acidifiée à pH = 2 avec de l'acide chlorhydrique 1N, extraite avec 2 fois 40 cm³ d'acétate d'éthyle, la phase organique lavée par 2 fois 30 cm³ d'eau, séché sur sulfate de magnésium, filtré puis évaporé à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,15 g d'un solide blanc aux caractéristiques spectrales voisines du solide filtré correspondant à un mélange N-(thiazol-2-yl)-méthylsulfonamide et N-(thiazol-2-yl)-di(méthylsulfonyl)imide que l'on utilise tel quel pour l'étape suivante.

Exemple 17

20 La N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-hydroxyphényl)méthylsulfonamide peut être préparée en opérant de la façon suivante : à un
mélange de 0,5 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3méthoxyphényl)-méthylsulfonamide dans 20 cm³ de dichlorométhane, on
ajoute goutte à goutte à 2°C 7,63 cm³ d'une solution 1M de tribromure de
25 bore. Après 20 heures à température ambiante, le milieu réactionnel est
versé sur de la glace et extrait avec 60 cm³ de dichlorométhane. La phase
organique lavée par 3 fois 80 cm³ d'eau puis 2 fois par 80 cm³ d'une solution
aqueuse saturée de chlorure de sodium, séché sur sulfate de magnésium,

10

15

20

25

filtré puis évaporé à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,33 g d'une meringue blanche qui est reprise dans de l'acétonitrile, filtrée et séchée pour obtenir 0,20 g d'un solide blanc [Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,81 (s : 3H); 2,86 (t large, J = 7,5 Hz : 2H); 3,50 (t large, J = 7,5 Hz : 2H); 4,20 (s : 1H); 4,53 (mt : 1H); 5,36 (mf : 1H); de 6,70 à 6,85 (mt : 3H); de 7,15 à 7,35 (mt : 9H)].

Exemple 18

La N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-méthoxyphényl)-méthylsulfonamide peut être préparée en opérant comme il est décrit dans l'exemple 15, à partir de 1,58 g de N-(3-méthoxyphényl)méthylsulfonamide et 2,0 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol. Après chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,06-0,04 mm, hauteur 24 cm, diamètre 7,8 cm), en éluant sous une pression de 0,7 bar d'argon avec un mélange acétate d'éthyle/cyclohexane 50/50 puis 40/60 en volume et en recueillant des fractions de 100 cm³, les fractions 7 à 10 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa) (2,05 g). Après cristallisation dans l'éther diisopropylique, filtration et séchage, on obtient 0,21 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-méthoxyphényl)-méthylsulfonamide.

La N-(3-méthoxyphényl)méthylsulfonamide peut être préparée en opérant de la façon suivante : à un mélange de 5,0 g de 3-méthoxyaniline dans 150 cm³ de pyridine, on ajoute à 3°C, 3,14 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle. Après 20 heures à température ambiante, 200 cm³ d'eau et 400 cm³ d'acétate d'éthyle sont additionnés et le milieu réactionnel décanté. La phase organique est lavée par 3 fois 400 cm³ d'eau et 400 cm³ d'une solution saturée de chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtré puis évaporé à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Après chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,06-0,04 mm, hauteur 23 cm, diamètre 7,8

10

15

20

25

cm), en éluant sous une pression de 0,7 bar d'argon avec un mélange acétate d'éthyle/cyclohexane 25/75 en volume et en recueillant des fractions de 100 cm³, les fractions 24 à 36 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa), on obtient 6,21 g de N-(3-méthoxyphényl)méthylsulfonamide sous forme d'une huile orange.

Exemple 19

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-hydroxyméthyl-La phényl)-méthylsulfonamide peut être préparée en opérant de la façon suivante : à un mélange de 0,5 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]azétidin-3-yl}-N-(méthylsulfonyl)-3-aminobenzoate d'éthyle dans 20 cm³ de toluène, on ajoute goutte à goutte à -50°C, 1,46 cm³ d'une solution toluènique à 20% d'hydrure de diisopropyl-aluminium. Après 1,5 heure à 0°C et 1,5 heure à 10°C, le milieu réactionnel est refroidi à 0°C et 20 cm³ d'eau sont additionnés lentement. Après filtration du précipité et extraction avec de l'acétate d'éthyle, la phase organique lavée par 2 fois 80 cm³ d'eau puis 80 cm³ d'une solution aqueuse saturée de chlorure de sodium, séché sur sulfate de magnésium, filtré puis évaporé à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,46 g d'une huile qui est chromatographiée sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,06-0,04 mm, hauteur 16 cm, diamètre 4 cm), en éluant sous une pression de 0,7 bar d'argon avec un mélange acétate d'éthyle/cyclohexane 40/60 en volume et en recueillant des fractions de 20 cm³, les fractions 72 à 76 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,20 g de N-{1-[bis-(4chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-hydroxyméthyl-phényl)-

méthylsulfonamide sous la forme d'un solide blanc [Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 1,80 (mt : 1H); 2,83 (s : 3H); 2,87 (mt : 2H); 3,52 (mt : 2H); 4,21 (s large : 1H); 4,60 (mt : 1H); 4,74 (d large, J = 4 Hz : 2H); de 7,10 à 7,45 (mt : 12H)].

10

15

20

25

Exempl 20

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(méthylsulfonyl)-3-aminobenzoate d'éthyle peut être préparée en opérant comme il est décrit dans l'exemple 15, à partir de 1,58 g de N-(méthylsulfonyl)-3-aminobenzoate d'éthyle et 2,0 g de 1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ol. Après chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,06-0,04 mm, hauteur 24 cm, diamètre 7,8 cm), en éluant sous une pression de 0,7 bar d'argon avec un mélange acétate d'éthyle/cyclohexane 50/50 puis 40/60 en volume et en recueillant des fractions de 100 cm³, les fractions 7 à 10 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa) pour obtenir 2,0 g d'une huile jaune.

Le N-(méthylsulfonyl)-3-aminobenzoate d'éthyle peut être préparé en opérant de la façon suivante : à un mélange de 5,0 g de 3-aminobenzoate d'éthyle dans 150 cm³ de pyridine, on ajoute à 3°C, 2,35 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle. Après 20 heures à température ambiante, 200 cm³ d'eau et 400 cm³ d'acétate d'éthyle sont additionnés et le milieu réactionnel décanté. La phase organique est lavée par 3 fois 400 cm³ d'eau et 400 cm³ d'une solution saturée de chlorure de sodium, séchée sur sulfate de magnésium, filtré puis évaporé à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Après chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,06-0,04 mm, hauteur 25 cm, diamètre 7,8 cm), en éluant sous une pression de 0,7 bar d'argon avec un mélange acétate d'éthyle/cyclohexane 25/75 en volume et en recueillant des fractions de 100 cm³, les fractions 27 à 36 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa), on obtient 5,24 g de N-(méthylsulfonyl)-3-aminobenzoate d'éthyle sous forme d'une huile orange.

Ex mple 21

15

20

25

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-isobutyl-pipérid-4-yl)méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution de 0,47 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pipérid-4-yl)-méthylsulfonamide dans 20 cm³ de dichlorométhane, on ajoute 0.11 cm³ d'isobutyraldéhyde, 0,057cm³ d'acide acétique à 100% et 320 mg de triacétoxyborohydrure de sodium. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est additionné de 50 cm³ d'une solution aqueuse saturée d'hydrogénocarbonate de sodium et décanté. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est purifié par chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,200 mm, hauteur 20 cm, diamètre 2 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (40/60 en volumes) et en recueillant des fractions de 30 cm³. Les fractions 3 à 15 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 0,22 g de N-{1-[bis-(4chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-isobutyl-pipérid-4-yl)méthylsulfonamide, sous la forme d'une meringue blanche [Spectre de R.M.N ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm): 0,87 (d, J = 7 Hz: 6H); de 1,60 à 1,90 (mt: 5H): 1.93 (t large, $J = 11.5 \, Hz : 2H$); 2,03 (d, $J = 7.5 \, Hz : 2H$); 2,84 (s : 3H); 2,89 (d large, J = 11,5 Hz : 2H); 3,38 (t large, J = 7 Hz : 2H); 3,47 (t large, J = 7 Hz: 2H); 3,62 (mt: 1H); 4,08 (mt: 1H); 4,43 (s: 1H); de 7,20 à 7,40 (mt: 8H)].

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pipérid-4-yl)-méthylsulfonamide peut être préparé en opérant de la façon suivante : A une solution de 19 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-tert-butoxycarbonyl pipérid-4-yl)-méthylsulfonylamide dans 100 cm³ de dioxane, on coule lentement 50 cm³ d'une solution d'acide chlorhydrique 6N dans le dioxane. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est concentré à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu, est repris par

15

20

25

200 cm³ d'acétate d'éthyle et par 200 cm³ d'eau. La phase aqueuse est alcalinisée avec une solution aqueuse d'hydroxyde de sodium 4N puis extraite par 200 cm³ d'acétate d'éthyle. Cette phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, puis concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 15,5 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pipéridin-4-yl)-méthylsulfonamide, sous la forme d'une meringue crème.

Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-tertbutoxycarbonylpipérid-4-yl)-méthylsulfonylamide, peut être préparé opérant de la façon suivante: A une solution de 14,7 g de 4-{1-[bis-(4chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ylamino}-(1-tert-butoxycarbonyl)-pipéridine dans 250 cm³ de dichlorométhane, on ajoute lentement 4,60 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle puis 4,60 cm³ de triéthylamine et 100 mg de 4diméthylaminopyridine. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est additionné de 200 cm³ d'une solution aqueuse saturée d'hydrogénocarbonate de sodium puis agité pendant 30 minutes et décanté. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, puis concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). La meringue obtenue reprise par 250 cm³ de dichlorométhane, est à nouveau additionnée lentement de 4,60 cm³ de chlorure de méthylsulfonyle puis de 4,60 cm³ de triéthylamine et de 100 mg de 4-diméthylaminopyridine. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange est additionné de 200 cm³ d'une solution aqueuse saturée d'hydrogénocarbonate de sodium puis agité pendant 30 minutes et décanté. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée, puis concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est purifié par chromatographie sur une colonne de gel de silice (granulométrie 0,063-0,200 mm, hauteur 35 cm, díamètre 5 cm), en éluant sous une pression de 0,5 bar d'argon avec un mélange de cyclohexane et d'acétate d'éthyle (70/30 en volumes) et en recueillant des fractions de

10

15

25

250 cm³. Les fractions 4 à 18 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 19 g de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-tert-butoxycarbonylpipérid-4-yl)-méthylsulfonylamide sous la forme d'une meringue crème, qui sera utilisée telle quelle à l'étape suivante.

La 4-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ylamino}-(1-tert-butoxycarbonyl)-pipéridine peut être préparée en opérant de la façon suivante : A une solution de 9,22 gde 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ylamine, dans 300 cm³ de dichlorométhane, on ajoute 6,58 g 1-tert-butoxycarbonyl-pipéridin-4-one. Au mélange, refroidi à +5°C on ajoute en deux portions 9,54 g de triacétoxyborohydrure de sodium, puis coule 1,72 cm³ d'acide acétique à 100%. Après 20 heures d'agitation à 20°C, le mélange réactionnel est additionné lentement de 500 cm³ d'une solution aqueuse saturée d'hydrogénocarbonate de sodium, puis bien agité et décanté. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée à sec à 50°C sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient 15 g de 4-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ylamino}-(1-tert-butoxycarbonyl)-pipéridine sous la forme d'une meringue crème qui sera utilisée telle quelle à l'étape suivante.

20 **Exemple 22**

N-benzyl-N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}amine: A une solution de 369 mg de 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ylamine dans 15 cm³ de dichlorométhane on ajoute, à température ambiante sous atmosphère d'argon, 0,134 cm³ de benzaldéhyde. Le mélange est refroidi vers 0°C, avant d'y ajouter progressivement 382 mg de triacétoxyborohydrure de sodium, puis 70 mm³ d'acide acétique. Après 16 heures d'agitation à température ambiante le mélange est versé sur 50 cm³ d'une solution aqueuse saturée d'hydrogénocarbonate de sodium, puis extrait par deux fois 25 cm³ de

15

20

25

dichlorométhane. Les phases organiques réunies sont séchées sur sulfate de magnésium, filtrées et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu obtenu est purifié par chromatographie-flash sur gel de silice [éluant : dichlorométhane/méthanol (95/5 en volumes)]. On obtient 0,29 g de N-benzyl-N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}amine sous forme d'une huile incolore [Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,71 (t large, J = 7 Hz : 2H); 3,42 (mt : 2H); 3,49 (mt : 1H); 3,70 (s : 2H); 4,25 (s : 1H); de 7,20 à 7,40 (mt : 13H)].

La 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl-amine peut être obtenue de la de 1-[bis(4-A. 27 g de méthylsulfonate suivante: manière dans un autoclave chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yle contenus préalablement refroidi vers -60°C on ajoute 400 cm³ d'un mélange de méthanol et d'ammoniac liquide (50/50 en volumes). Le milieu réactionnel est ensuite agité à 60°C pendant 24 heures, puis abandonné à l'air libre pour permettre l'évaporation de l'ammoniac et enfin concentré sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est repris par 500 cm³ d'une solution aqueuse 0,37N d'hydroxyde de sodium et extrait par quatre fois 500 cm3 d'éther éthylique. Les phases organiques réunies sont lavées successivement avec deux fois 100 cm³ d'eau distillée et 100 cm³ d'une solution saturée de chlorure de sodium, séchées sur du sulfate de magnésium, filtrées et concentrées sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu obtenu est purifié par chromatographie-flash sur gel de silice [éluant : dichlorométhane/méthanol obtient 14,2 de 1-[bis(4-On volumes)]. (95/5)en chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl-amine sous forme d'une huile, qui concrétise en un solide de couleur crème.

Exemple 23

N-benzyl-N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}méthylsulfonamide: A une solution de 120 mg de N-benzyl-N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-

10

15

20

3-yl}amine dans 5 cm³ de dichlorométhane on ajoute, à température ambiante sous atmosphère d'argon, 104 mm³ de triéthylamine. Le mélange est refroidi vers 0°C, avant d'y ajouter 46,4 mm³ de chlorure de méthylsulfonyle, puis il est agité à température ambiante pendant 16 heures. Le mélange réactionnel est dilué avec 20 cm³ de dichlorométhane, puis est lavé avec deux fois 15 cm³ d'eau distillée. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa), fournissant une laque que l'on fait cristalliser par trituration dans le N-benzyl-N-{1-[bis(4obtient ainsi 42 mg de méthanol. On chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}méthylsulfonamide, d'une sous forme poudre crème fondant à 171°C.

Exemple 24

La N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorobenzyl)amine peut être préparée comme dans l'exemple 22 mais en utilisant 188 mg de 3,5-difluorobenzaldéhyde et 369 mg de 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl-amine et de 382 mg de triacétoxyborohydrure de sodium, sans purification par chromatographie-flash. On obtient 0,48 g de N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorobenzyl)amine sous forme d'une huile incolore [Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,73 (mt : 2H); de 3,40 à 3,55 (mt : 3H); 3,70 (s : 2H); 4,26 (s : 1H); 6,69 (tt, J = 9 et 2 Hz : 1H); 6,83 (mt : 2H); de 7,20 à 7,35 (mt : 8H)].

Exemple 25

N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorobenzyl)méthylsulfonamide

A une solution de 433 mg de N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N- (3,5-difluorobenzyl)amine dans 30 cm³ de dichlorométhane on ajout , à température ambiante sous atmosphère d'argon, 347 mm³ de triéthylamine.

Le mélange est refroidi vers 0°C, avant d'y ajouter une solution de 46,4 mm³ de chlorure de méthylsulfonyle dans 5 cm³ de dichlorométhane, puis il est agité à température ambiante pendant 1 heure. Le mélange réactionnel est dilué avec 20 cm³ de dichlorométhane, puis est lavé avec deux fois 20 cm³ d'eau distillée. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est introduit en solution dans le méthanol sur une cartouche Bond Elut® SCX (10 g), en éluant successivement par du méthanol et par une solution 1M d'ammoniac dans le méthanol. Les fractions ammoniacales sont jointes et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient ainsi 0,44 g de N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5difluorobenzyl)méthylsulfonamide sous la forme d'une meringue de couleur crème [Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm): 2,81 (s: 3H); 3.02 (t large, J = 7.5 Hz : 2H); 3.38 (t large, J = 7.5 Hz : 2H); 4.23 (s : 1H); 4.40 (mt : 1H); 4.54 (s : 2H); 6,75 (tt, J = 9 et 2 Hz : 1H); 6,95 (mt : 2H); 7,25 15 (mt:8H)].

Exemple 26

N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5 difluorobenzyl)acétamide

A une solution de 2 g de N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-20 (3,5-difluorobenzyl)amine dans 75 cm³ de dichlorométhane on ajoute, à température ambiante sous atmosphère d'argon, 1,6 cm³ de triéthylamine. Le mélange est refroidi vers 0°C avant d'y ajouter goutte à goutte 0,66 cm³ de chlorure d'acétyle, puis il est agité à température ambiante pendant 16 heures. Le mélange réactionnel est dilué avec 50 cm³ de dichlorométhane, 25 puis est lavé avec deux fois 20 cm³ d'eau distillée. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu obtenu est purifié par chromatographie-flash sur

gel de silice [éluant : dichlorométhane/méthanol (98/2 en volumes)]. On obtient 1,2 g de N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5 difluorobenzyl)acétamide sous forme d'une huile incolore [Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm). On observe un mélange de rotamères. * 2,06 et 2,14 (2s : 3H en totalité); 2,97 (mt : 2H); 3,43 (mt : 2H); 4,20 et 4,25 (2s : 1H en totalité); 4,54 et de 4,75 à 4,80 (mt : 1H en totalité); 4,68 et 4,78 (2s larges : 2H en totalité); 6,70 (mt : 3H); 7,24 (s large : 8H)].

Exemple 27

10

15

20

25

N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-4-yl-méthyl)-méthylsulfonamide

A une solution de 398 mg de N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-4-ylméthyl)amine dans 8 cm³ de dichlorométhane on ajouté, à température ambiante sous atmosphère d'argon, 346 mm³ de triéthylamine. Le mélange est refroidi vers 0°C, avant d'y ajouter 155 mm³ de chlorure de méthylsulfonyle, puis il est agité à température ambiante pendant 3 heures. Le mélange réactionnel est dilué avec 35 cm³ de dichlorométhane, puis est lavé avec deux fois 20 cm³ d'eau distillée. La phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu obtenu est purifié par chromatographie-flash sur gel de silice [éluant : dichlorométhane/méthanol (97/3 en volumes)]. On obtient 288 mg de N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-4-yl-méthyl)méthylsulfonamide sous la forme d'une meringue de couleur crème [Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,83 (s : 3H); 3,02 (t large, J = 7.5 Hz: 2H); 3.40 (t large, J = 7.5 Hz: 2H); 4.23 (s: 1H); 4.43 (mt: 1H); 4.57(s: 2H); de 7,20 à 7,35 (mt: 8H); 7,32 (d large, J = 5,5 Hz: 2H); 8,60 (d large, J = 5.5 Hz : 2H)].

Exemple 28

10

15

20

25

N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-4-yl-méthyl)amine peut être préparée de la manière suivante : A une solution de 369 mg de 1dans 15 cm³ [bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-ylamine dichlorométhane on ajoute, à température ambiante sous atmosphère d'argon, 0,126 cm³ de pyrid-4-yl-carboxaldéhyde. Le mélange est refroidi vers 0°C, avant d'y ajouter progressivement 382 mg de triacétoxyborohydrure de sodium, puis 70 mm³ d'acide acétique. Après 72 heures d'agitation à température ambiante le mélange est versé sur 100 cm³ d'une solution aqueuse saturée d'hydrogénocarbonate de sodium, puis extrait par deux fois 100 cm³ de dichlorométhane. Les phases organiques réunies sont lavées avec 50 cm3 d'eau distillée, séchées sur sulfate de magnésium, filtrées et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est introduit en solution dans 5 cm³ de méthanol sur une cartouche Bond Elut® SCX (10 g), en éluant successivement par 50 cm³ de méthanol et par 60 cm³ d'une solution 1M d'ammoniac dans le méthanol. Les fractions ammoniacales sont jointes et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa). On obtient ainsi N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-4-yl-0,48 méthyl)amine sous la forme d'une huile incolore.

Exemple 29

N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-3-yl-méthyl)-méthylsulfonamide

En opérant selon le mode opératoire de l'exemple 27 mais à partir de 380 mg de N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-3-yl-méthyl)amine, on obtient 319 mg de N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-3-yl-méthyl)-méthylsulfonamide sous forme d'une meringue de couleur crème [Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,80 (s : 3H); 3,02 (t dédoublé, J = 7 et 1,5 Hz : 2H); 3,38 (t dédoubl 7 , J = 7 et 1,5 Hz : 2H); 4,22 (s : 1H); 4,35 (mt : 1H); 4,56 (s : 2H); 7,23 (s large : 8H); 7,31 (dd, J = 8 et 5

Hz: 1H); 7,80 (d large, J = 8 Hz: 1H); 8,57 (dd, J = 5 et 1,5 Hz: 1H); 8,63 (d large, J = 1,5 Hz: 1H)].

Exemple 30

La N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-3-yl-méthyl)amine peut être préparée comme dans l'exemple 28 mais à partir de 0,124 cm³ de pyrid-3-yl-carboxaldéhyde, 0,36 g de 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl-amine et de 0,38 g de triacétoxyborohydrure de sodium. On obtient ainsi 0,44 g de N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-3-yl-méthyl)amine sous la forme d'une huile incolore.

10 Exemple 31

15

20

25

N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1,1-dioxo-1H- $1\lambda^6$ -benzo[d]isothiazol-3-yl)-amine

A 386 mg de méthylsulfonate de 1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yle en solution dans 10 cm³ de diméthylformamide on ajoute 182 mg de 1,1dioxyde de 1,2-benzisothiazol-3-amine et 326 mg de carbonate de césium. Le milieu réactionnel est ensuite agité à 100°C pendant 9 heures, puis concentrée sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu est lavé quatre fois avec 5 cm3 d'eau distillée bouillante, désagrégé par agitation dans 5 cm3 d'eau distillée à température ambiante, puis recueilli par filtration et purifié par chromatographie-flash sur gel de silice [éluant : dichlorométhane/méthanol (98/2 en volumes)]. On obtient 53 de mg N-{1-[bis(4chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1,1-dioxo-1H-1λ6-benzo[d]isothiazol-3yl)-amine sous forme d'un produit pâteux [[Spectre de R.M.N. 1H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm): 3,17 (mt: 2H); 3,61 (t large, J = 7.5 Hz: 2H); 4,37 (s: 1H); 4,75 (mt: 1H); de 6,30 à 6,40 (mf: 1H); de 7,20 à 7,35 (mt: 8H); 7,62 (d large, J = 7.5 Hz: 1H); 7,69 (t large, J = 7.5 Hz: 1H); 7,76 (t large, J = 7.5 HzHz: 1H); 7,93 (d large, J = 7,5 Hz: 1H)].

10

15

20

Le 1,1-dioxyde de 1,2-benzisothiazol-3-amine peut être préparé selon la méthode décrite par Stoss, P. et coll., Chem. Ber. (1975), 108(12), 3855-63.

Exemple 32

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-N'tert-butyloxycarbonylsulfamide peut être préparé de la manière suivante : A une solution de 0,095 cm³ d'alcool tertbutylique dans 2 cm³ de dichlorométhane anhydre, est ajouté 0,048 cm³ de chlorosulfonylisocyanate, après 2 minutes d'agitation sont ajoutés successivement, 0,21 g N-1-[bis-(4chlorophényl)méthyll-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-amine 1.25 cm³ de dichlorométhane anhydre, puis 0,084 cm³ de triéthylamine. Après 1 heure d'agitation à une température voisine de 20°C, est ajouté sous vive agitation 2 cm³ d'une solution saturée de bicarbonate de sodium. Le milieu réactionnel est décanté, séché sur sulfate de magnésium, filtré puis concentré à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu obtenu est chromatographié sur une cartouche Varian (6 cm3) garnie avec 3 g de silice fine (0,040-0,063 mm), conditionnée puis éluée avec un mélange éther de pétrole-acétate d'éthyle à l'aide d'une pompe Duramat en recueillant des fractions de 2 cm3. Les fractions 6 à 17 sont réunies et concentrées à sec sous pression réduite (2,7 kPa) à 40°C pendant 2 heures. On obtient ainsi 61 mg de N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-N'-tert-butyloxycarbonylsulfamide sous forme de meringue blanche [Spectre de R.M.N ¹H (400 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 1,47 (s : 9H); 2,77 (t large, J = 8 Hz: 2H); 3,52 (mt: 2H); 4,19 (s: 1H); 5,06 (mt: 1H); de 6,75 à 6,90 (mt: 3H); de 7,15 à 7,35 (mt : 8H).

10

15

20

25

(RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyridin-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-Le difluorophényl)-méthylsulfonamide peut être obtenu de la façon suivante : A un mélange de 0,2 g de 3-[bromo-(4-chlorophényl)-méthyl]-pyridine et de 0,22 de i N-azétidin-3-yl-N-(3,5-difluorophényl)chlorhydrate de méthylsulfonamide dans 10 cm³ d'acétonitrile on ajoute 0,2 g de carbonate de potassium et 23 mg de iodure de potassium puis on chauffe le mélange à reflux pendant 3 heures. Après avoir rajouté 0,2 g de carbonate de potassium on chauffe au reflux pendant 15 heures supplémentaires. Après refroidissement à 21°C, on élimine les matières insolubles par filtration puis on concentre a sec à 40°C sous 2,7 kPa. On obtient 170 mg d'une laque incolore que l'on purifie par chromatographie sur cartouche de silice (référence SIL-020-005, FlashPack, Jones Chromatography Limited, New Road, Hengoed, Mid Glamorgan, CF82 8AU, Royaume Uni) en éluant avec un mélange de cyclohexane : d'acétate d'éthyle 1 :1 (6 cm³/min, fractions de 5 cm3). Les fractions de Rf=5/57 (cyclohexane:acétate d'éthyle 1:1, plaque de silice, Merck référence 1.05719, Merck KGaA, 64271 Darmstatd, Allemagne) sont réunies et concentrées sous 2,7 kPa à 40°C pour conduire à 100 mg de (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyridin-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide fondant à 110°C [Spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm) : 2,77 (mt : 2H); 2,98 (s : 3H); 3,38 (mt : 2H); 4,50 (s : 1H); 4,70 (mt : 1H); 7,11 (mt : 2H); de 7,20 à 7,40 (mt : 2H); 7,34 (d, J = 8 Hz : 2H); 7,41 (d, J = 8 Hz : 2H); 7,72 (d large, J = 8 Hz : 1H); 8,40 (dd, J = 5 et 1,5 Hz : 1H); 8,58 (d, J = 1,5 Hz : 1H)].

Les deux isomères du (RS)-N-{1-[(4-chloro-phényl)-pyridin-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluoro-phényl)-méthanesulfonamide peuvent être séparés sur phase stationnaire chirale CHIRACEL OD.

Premier isomère : spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,82 (s : 3H); 2,87 (mt : 2H); 3,53 (mt : 2H); 4,29 (s : 1H); 4,47 (mt : 1H); 6,80 (mt :

15

20

25

3H); 7,19 (dd, J = 8 et 5 Hz : 1H); de 7,20 à 7,35 (mt : 4H); 7,62 (d large, J = 8 Hz : 1H); 8,45 (d large, J = 5 Hz : 1H); 8,59 (s large : 1H).

Deuxième isomère : spectre de R.M.N. 1 H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,82 (s : 3H); 2,87 (mt : 2H); 3,54 (mt : 2H); 4,29 (s : 1H); 4,48 (mt : 1H); 6,80 (mt : 3H); 7,19 (dd large, J = 8 et 5 Hz : 1H); de 7,25 à 7,35 (mt : 4H); 7,62 (dt, J = 8 et 2 Hz : 1H); 8,46 (dd, J = 5 et 2 Hz : 1H); 8,59 (d large, J = 2 Hz : 1H).

Le chlorhydrate de N-azétidin-3-yl-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide est obtenu de la façon suivante: Dans un hydrogénateur de 500 cm³, une solution de 1 g de N-(1-benzhydryl-azétidin-3-yl)-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide dans un mélange de 2,5 cm³ d'acide chlorhydrique 1M et de 0,41 cm³ d'acide acétique est hydrogénée en présence de 0,161 g d'hydroxyde de palladium sous 30 bars d'hydrogène pendant 4 heures. Le catalyseur est éliminé par filtration sur un lit de célite puis le filtrat est concentré à sec à 40°C sous 2,7 kPa pour donner 630 mg de N-azétidin-3-yl-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide, fondant à 216°C.

Le N-(1-benzhydryl-azétidin-3-yl)-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide peut être obtenu en opérant comme dans l'exemple 13 (méthode 2) de la façon suivante : A une solution de 2 g de 1-benzhydryl-azétidin-3-ol dans 100 cm³ de tétrahydrofuranne on ajoute successivement 0,86 g de N-(3,5-difluorophényl) méthylsulfonamide, 3,28g de triphényl phosphine puis 2 ml de diéthyl azodicarboxylate. On observe une augmentation de la température qui passe de 22°C à 29°C, ainsi que la formation d'un précipité dès la fin de l'addition du diéthyl azodicarboxylate. Après 20h à 22°C, on élimine le précipité par filtration puis on concentre le filtrat à sec à 40°C sous 2,7 kPa. Le résidu est trituré avec 5 cm³ de méthanol pendant 20 minutes à 21°C fournissant 1,07g de N-(1-benzhydryl-azétidin-3-yl)-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamid sous forme d'un solide amorph blanc.

10

15

20

25

Le 1-benzhydryl-azétidin-3-ol peut être préparé selon le mode opératoire décrit par KATRITZKY A.R. et coll., J. Heterocycl. Chem., 271 (1994).

La 3-[bromo-(4-chlorophényl)-méthyl]-pyridine est obtenue de la façon suivante : A 1,5g de (4-Chlorophényl)-pyridin-3-yl-methanol on ajoute 3,5 cm³ d'une solution d'acide bromhydrique à 48% dans l'acide acétique et 1 cm³ de bromure d'acétyle. Le mélange de couleur ambrée ainsi obtenu est chauffé au reflux pendant 4 heures puis refroidi à 20°C, concentré à sec à 40°C sous 2,7 kPa conduisant à 1,53g de 3-[bromo-(4-chlorophényl)-méthyl]-pyridine (Rf=75/90, 254nm, Plaques de Silice, référence 1.05719, Merck KGaA, 64271 Darmstatd, Allemagne).

Le (4-chlorophényl)-pyridin-3-yl-methanol est obtenu de la façon suivante : A une solution de 3 g de pyridine-3-carboxaldéhyde dans le tétrahydrofuranne à 5°C, on ajoute 20 cm³ d'une solution molaire de bromure de 4-chlorophényl magnésium dans l'éther éthylique. Après réchauffement à 20°C, on laissé réagir pendant 15 heures sous agitation. On ajoute alors 20 cm3 d'une solution saturée de chlorure d'ammonium puis 20 cm³ d'acétate d'éthyle. Le mélange est décanté et les phases organiques sont extraites avec 20 cm³ d'acétate d'éthyle supplémentaires. Les extraits organiques sont réunis, séchés sur sulfate de magnésium puis concentrés à sec à 40°C sous 2.7 kPa. Le résidu obtenu est chromatographié sur silice (Amicon, 20-45 µm, 500 g silice, colonne de diamètre 5 cm) en éluant avec un mélange de cyclohexane : acétate d'éthyle de 80 : 20 à 50 : 50 sous une pression d'argon de 0.4 bar. Les fractions contenant le composé de Rf=13/53 (Plaques de Silice Merck, référence 1.05719, Merck KGaA, 64271 Darmstatd, Allemagne) sont réunies et évaporées à sec à 40°C sous 2,7 kPa pour donner 2,53 g de 4-Chlorophényl)-pyridin-3-yl-methanol.

15

20

Exemple 34

N-{1-[bis-(4-fluoro-phényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-Le méthylsulfonamide est obtenu de la façon suivante : A un mélange de 0,2 g de chlorure de 4,4'-difluorobenzhydryle et de 0,26 g de chlorhydrate de N-azétidin-3-yl-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide dans d'acétonitrile on ajoute 0,36 g de carbonate de potassium et 27 mg de iodure de potassium puis on chauffe le mélange à reflux pendant 3 heures. Après refroidissement à 21°C, on élimine les matières insolubles par filtration puis on concentre a sec à 40°C sous 2,7 kPa. On triture le résidu avec 30 cm³ d'acétate d'éthyle puis on élimine le solide par filtration. On concentre le filtrat à sec à 40°C sous 2,7 kPa et on obtient 90 mg de solide jaune pâle que l'on purifie par chromatographie sur cartouche BondElut SCX contenant 2 g de silice greffée (référence 1225-6019, Varian Associates, Inc. 24201 Frampton Avenue, Harbor City, CA90710, USA) en éluant avec une solution à 2M d'ammoniaque méthanolique. Les fractions de Rf=16/82 (cyclohexaneacétate d'éthyle 7/3), plaque de silice, référence 1.05719, Merck KGaA, 64271 Darmstatd, Allemagne) sont réunies et concentrées sous 2,7 kPa à 40°C pour conduire à 243 mg de N-{1-[bis-(4-fluoro-phényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide fondant à 98°C [Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, (CD₃)₂SO d6, δ en ppm) : 2,74 (t large, J = 7 Hz : 2H); 3,00 (s:3H); 3,37 (t large, J = 7 Hz:2H); 4,43 (s:1H); 4,69 (mt:1H); de 7,05 à 7,20 (mt : 6H); 7,28 (tt, J = 9 et 2,5 Hz : 1H); 7,40 (mt : 4H)].

Exemple 35

Le (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyridin-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide peut être obtenu de la manière suivante : Un mélange d'environ 100 mg de (4-pyridyl)-(4-chlorophényl)-chlorométhane,

10

15

20

N-azétidin-3-yl-N-(3,5-difluorophényl)de 143 de chlorhydrate méthylsulfonamide, 17 mg d'iodure de potassium et 200 mg de carbonate de potassium dans 5 cm³ d'acétonitrile, est agité environ 18 heures à une température voisine de 20°C. Le mélange réactionnel est ensuite porté au reflux pendant 3 heures, additionné de 17 mg d'iodure de potassium et laissé au reflux pour 2 heures supplémentaires. Après refroidissement jusqu'à une température voisine de 20°C, le milieu réactionnel est filtré sur verre fritté. Le solide est rincé avec de l'acétonitrile, puis 2 fois 3 cm³ d'acétate d'éthyle. Les filtrats sont concentrés à sec sous pression réduite. On obtient 230 mg d'une pâte jaune pâle que l'on purifie par chromatographie préparative sur couche mince de silice [4 plaques préparatives Merck Kieselgel 60F254; 20x20 cm; épaisseur 0,5 mm], en éluant par un mélange méthanol-dichlorométhane (5-95 en volumes). Après élution de la zone correspondant au produit recherché, filtration sur verre fritté, puis évaporation des solvants sous pression réduite à une température voisine de 40°C, on obtient 12 mg de (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyridin-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5difluorophényl)-méthylsulfonamide [Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm): 2,82 (s: 3H); 2,96 (mf: 2H); de 3,50 à 3,80 (mt: 2H); 4,33 (mf: 1H); 4,54 (mt: 1H); 6,82 (mt: 3H); de 7,20 à 7,45 (mt: 6H); 8,53 (d large, J = 5,5 Hz : 2H)].

Les deux isomères du (RS)-N-{1-[(4-chloro-phényl)-pyridin-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluoro-phényl)-méthanesulfonamide peuvent être séparés sur phase stationnaire chirale CHIRACEL OJ.

Premier isomère : spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,83 (s : 3H); 2,87 (t large, J = 7,5 Hz : 2H); 3,51 (mt : 1H); 3,60 (mt : 1H); 4,24 (s : 1H); 4,50 (mt : 1H); 6,82 (mt : 3H); de 7,20 à 7,35 (mt : 6H); 8,50 (d large, J = 5,5 Hz : 2H).

Deuxième isomère : spectre de R.M.N. 1H (300 MHz, CDCI $_3$, δ en ppm) : 2,83

15

20

(s:3H); 2,88 (t, J = 7.5 Hz: 2H); 3,51 (mt:1H); 3,61 (mt:1H); 4,25 (s:1H); 4,51 (mt:1H); 6,81 (mt:3H); de 7,20 à 7,35 (mt:6H); 8,50 (d large, J = 5.5 Hz: 2H).

Le (4-pyridyl)-(4-chlorophényl)-chlorométhane peut être préparé de la manière suivante : A une suspension de 100 mg de (4-pyridyl)-(4-chlorophényl)-méthanol dans 2 cm³ de toluène, refroidie à une température voisine de 0°C, on ajoute 0,0598 cm³ de chlorure de thionyle. Après 2 heures à une température voisine de 0°C et 1 heure à une température voisine de 20°C, le milieu réactionnel est concentré sous pression réduite. On obtient environ 100 mg de (4-pyridyl)-(4-chlorophényl)-chlorométhane sous forme d'un solide blanc.

Le (4-pyridyl)-(4-chlorophényl)-méthanol peut être préparé de la manière suivante : A une solution de 2 g de 4-(4-chlorobenzoyl)-pyridine dans 160 cm³ d'éthanol, sont ajoutés, à une température voisine de 20°C, 348 mg de tétrahydroborure de sodium. Après 2 heures d'agitation à une température voisine de 20°C, on ajoute 90 mg de tétrahydroborure de sodium. Après environ 1,5 heures à la même température, on dilue le milieu réactionnel avec 200 cm³ de dichlorométhane et 200 cm³ d'eau. Le pH de la phase aqueuse est ajusté à environ une valeur de 5 par ajout d'environ 13 cm³ d'une solution aqueuse d'acide chlorhydrique 1N. Après décantation, la phase aqueuse est extraite avec 3 fois 100 cm³ de dichlorométhane. Les phases organiques sont rassemblées, séchées sur sulfate de magnésium, filtrées et concentrées sous pression réduite. On obtient ainsi 2 g de (4-pyridyl)-(4-chlorophényl)-méthanol sous forme d'une poudre blanche.

25 Exemple 36

A une solution de 330 mg de {1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}(3,5-difluorobenzyl)amine dans 25 cm³ de tétrahydrofuranne on ajoute, à

15

20

25

température ambiante sous atmosphère d'argon, 24,4 mg d'un dispersion d'hydrure de sodium à 75% dans l'huile minérale. Le mélange est agité à température ambiante pendant 1 heure avant d'y ajouter 59 mm³ de chloroformiate de méthyle, puis l'agitation est maintenue 18 heures dans les mêmes conditions. Le mélange réactionnel est additionné de 0,3 cm³ d'eau distillée et le tétrahydrofuranne est chassé au rotavapor. Le résidu obtenu est extrait au dichlorométhane, la phase organique est séchée sur sulfate de magnésium, filtrée et concentrée à sec sous pression réduite (2,7 kPa). Le résidu obtenu est purifié par chromatographie-flash sur gel de silice [éluant : dichlorométhane/méthanol (97,5/2,5 en volumes)]. On obtient 328 mg de {1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-(3,5-difluorobenzyl)carbamate de méthyle sous forme d'une huile incolore [Spectre de R.M.N. ¹H (300 MHz, CDCl₃, 8 en ppm) : 2,97 (mt : 2H); 3,39 (mt : 2H); 3,71 (s : 3H); 4,24 (s large : 1H); 4,45 (mf : 1H); 4,57 (s : 2H); de 6,65 à 6,80 (mt : 3H); de 7,15 à 7,30 (mt : 8H)].

Exemple 37

Le (RS)-N-{1-[(4-chloro-phényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluoro-phényl)-méthylsulfonamide peut être obtenu en opérant comme à l'exemple 33, à partir de 0,16 g de bromhydrate de (RS)-5-[bromo-(4-chloro-phényl)-méthyl]-pyrimidine, de 0,131 g de chlorhydrate de N-azétidin-3-yl-N-(3,5-difluorophényl)-méthanesulfonamide dans 5 cm³ d'acétonitrile, de 303 mg de carbonate de potassium et de 95 mg de iodure de potassium, on obtient ainsi 26 mg de (RS)-N-{1-[(4-chloro-phényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluoro-phényl)-méthylsulfonamide sous forme d'une meringue jaune [Spectre de R.M.N. 1 H (400 MHz, CDCl₃, δ en ppm) : 2,83 (s : 3H); 2,91 (mt : 2H); 3,57 (mt : 2H); 4,31 (s : 1H); 4,50 (mt : 1H); de 6,75 à 6,90 (mt : 3H); 7,29 (s : 4H); 8,71 (s : 2H); 9,08 (s : 1H)].

15

25

Les médicaments selon l'invention sont constitués par au moins un composé de formule (I) ou un isomère ou un sel d'un tel composé, à l'état pur ou sous forme d'une composition dans laquelle il est associé à tout autre produit pharmaceutiquement compatible, pouvant être inerte ou physiologiquement actif. Les médicaments selon l'invention peuvent être employés par voie orale, parentérale, rectale ou topique.

Comme compositions solides pour administration orale, peuvent être utilisés des comprimés, des pilules, des poudres (capsules de gélatine, cachets) ou des granulés.+ Dans ces compositions, le principe actif selon l'invention est mélangé à un ou plusieurs diluants inertes, tels que amidon, cellulose, saccharose, lactose ou silice, sous courant d'argon. Ces compositions peuvent également comprendre des substances autres que les diluants, par exemple un ou plusieurs lubrifiants tels que le stéarate de magnésium ou le talc, un colorant, un enrobage (dragées) ou un vernis.

Comme compositions liquides pour administration orale, on peut utiliser des solutions, des suspensions, des émulsions, des sirops ets élixirs pharmaceutiquement acceptables contenant des diluants inertes tels que l'eau, l'éthanol, le glycérol, les huiles végétales ou l'huile de paraffine. Ces compositions peuvent comprendre des substances autres que les diluants, épaississants, mouillants, édulcorants, exemple des produits 20 aromatisants ou stabilisants.

Les compositions stériles pour administration parentérale, peuvent être de préférence des solutions aqueuses ou non aqueuses, des suspensions ou des émulsions. Comme solvant ou véhicule, on peut employer l'eau, le propylèneglycol, un polyéthylèneglycol, des huiles végétales, en particulier l'huile d'olive, des esters organiques injectables, par exemple l'oléate d'éthyle ou d'autres solvants organiques convenables. Ces compositions peuvent également contenir des adjuvants, en particulier des agents mouillants,

10

15

20

25

isotonisants, émulsifiants, dispersants et stabilisants. La stérilisation peut se faire de plusieurs façons, par exemple par filtration aseptisante, en incorporant à la composition des agents stérilisants, par irradiation ou par chauffage. Elles peuvent également être préparées sous forme de compositions solides stériles qui peuvent être dissoutes au moment de l'emploi dans de l'eau stérile ou tout autre milieu stérile injectable.

Les compositions pour administration rectale sont les suppositoires ou les capsules rectales qui contiennent, outre le produit actif, des excipients tels que le beurre de cacao, des glycérides semi-synthétiques ou des polyéthylèneglycols.

Les compositions pour administration topique peuvent être par exemple des crèmes, lotions, collyres, collutoires, gouttes nasales ou aérosols.

selon l'invention composés thérapeutique humaine. les particulièrement utiles pour le traitement et/ou la prévention des psychoses y compris la schizophrénie, des troubles anxieux, de la dépression, de l'épilepsie, de la neurodégénération, des désordres cérébelleux et spinocérébelleux, des désordres cognitifs, du trauma crânien, des attaques de panique, des neuropathies périphériques, des glaucomes, de la migraine, de la maladie de Parkinson, de la maladie d'Alzheimer, de la chorée de Huntington, du syndrome de Raynaud, des tremblements, du désordre compulso-obsessionnel, de la démence sénile, des désordres thymiques, du syndrome de Tourette, de la dyskinésie tardive, des désordres bipolaires, des cancers, des désordres du mouvement induit par les médicaments, des dystonies, des chocs endotoxémiques, des chocs hémorragiques, de l'hypotension, de l'insomnie, des maladies immunologiques, de la sclérose en plaques, des vomissements, de l'asthme, des troubles de l'appétit (boulimie, anorexie), de l'obésité, des troubles de la mémoire, des troubles du transit intestinal, dans le sevrage aux traitements chroniques et abus d'alcool ou de médicaments (opioides, barbituriques, cannabis, cocaïne, amphétamine, phencyclide, hallucinogènes, benzodiazépines par exemple), comme analgésiques ou potentialisateurs de l'activité analgésique des médicaments narcotiques et non narcotiques,.

Les doses dépendent de l'effet recherché, de la durée du traitement et de la voie d'administration utilisée; elles sont généralement comprises entre 5 mg et 1000 mg par jour par voie orale pour un adulte avec des doses unitaires allant de 1 mg à 250 mg de substance active.

D'une façon générale, le médecin déterminera la posologie appropriée en fonction de l'âge, du poids et de tous les autres facteurs propres au sujet à traiter.

Les exemples suivants illustrent des compositions selon l'invention :

EXEMPLE A

On prépare, selon la technique habituelle, des gélules dosées à 50 mg de produit actif ayant la composition suivante :

	- Composé de formule (I)	50 mg
	- Cellulose	18 mg
	- Lactose	55 mg
	- Silice colloïdale	1 mg
20	- Carboxyméthylamidon sodique	10 mg
	- Talc	10 mg
	- Stéarate de magnésium	1 mg

EXEMPLE B

On prépare selon la technique habituelle des comprimés dosés à 50 mg de produit actif ayant la composition suivante :

- Composé de formule (I)...... 50 mg

la

20

	- Lactose 104 mg
	- Cellulose 40 mg
	- Polyvidone 10 mg
	- Carboxyméthylamidon sodique 22 mg
5	- Talc 10 mg
	- Stéarate de magnésium 2 mg
	- Silice colloïdale 2 mg
	- Mélange d'hydroxyméthylcellulose, glycérine, oxyde de
	titane (72-3,5-24,5) q.s.p. 1 comprimé pelliculé terminé à 245 mg
0	EXEMPLE C
	On prépare une solution injectable contenant 10 mg de produit actif ayant
	composition suivante :
	- Composé de formule (I) 10 mg
	- Acide benzoïque 80 mg
5	- Alcool benzylique 0,06 ml
	- Benzoate de sodium 80 mg
	- Ethanol à 95 % 0,4 ml
	- Hydroxyde de sodium 24 mg
	- Propylène glycol 1,6 ml

REVENDICATIONS

1 – Composition pharmaceutique contenant en tant que principe actif au moins un composé de formule :

$$R_3$$
 N
 R_1
(I)

5 dans laquelle

15

20

 R_1 représente un radical -N(R_4) R_5 , -N(R_4)-CO- R_5 , -N(R_4)-SO₂ R_8 ,

R₂ et R₃, identiques ou différents, représentent soit un aromatique choisi parmi phényle, naphtyle et indényle, ces aromatiques étant non substitués ou substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, formyle, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CO-alk, cyano, -COOH, -CONR₂R₈, -CO-NH-NR₂R₁₀, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle, alkylsulfanylalkyle, alkylsulfinylalkyle, alkylsulfonylalkyle, hydroxyalkyle ou -alk-NR, Rs; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles benzofuryle, benzoxazolyle, chromannyle, 2.3benzothiazolyle, benzothiényle, imidazolyle, 2,3-dihydrobenzothiényle, furyle, dihydrobenzofuryle, isochromannyle, isoquinolyle, pyrrolyle, pyridyle, pyrimidyle, quinolyle, 1,2,3,4-tétrahydroisoquinolyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, -COOH, COOalk, -CONR₇R₈, -alk-NR₉R₁₀, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, -CO-NH-NR₀R₁₀, alkylsulfonyle, alkylsulfanylalkyle, alkylsulfinylalkyle, alkylsulfonylalkyle ou hydroxyalkyle,

10

15

25

 R_4 représente un radical -C(R_{11})(R_{12})-Het, -Het, -C(R_{11})(R_{12})-Ar, Ar, cycloalkyle ou norbornyle,

R₅ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

R₆ représente un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle éventuellement substitué par 1 ou plusieurs halogène,

R₇ et R₈, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₇ et R₈ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₉ et R₁₀, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, -COOalk, cycloalkyle, alkylcycloalkyle, -alk-O-alk, hydroxyalkyle ou bien R₉ et R₁₀ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ou insaturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi 20 oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou -COalk. -COOalk, -CO-NHalk, -CS-NHalk. plusieurs alkvle. OXO. hydroxyalkyle, -alk-O-alk ou -CO-NH2,

R₁₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR, R8, -alk-NR, R8, alcoxyalkyle, Ar, Het, -CH2Ar, -CH2Het ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

10

R₁₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

ou bien R₁₁ et R₁₂ forment ensemble avec l'atome de carbone auquel ils sont rattachés un cycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

Ar représente un radical phényle, naphtyle ou indènyle, ces différents radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, -CO-alk, cyano, -COOH, -COOalk, -CONR₁₃R₁₄, -CO-NH-NR₁₅R₁₆, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle, -alk-NR₁₅R₁₆, -NR₁₅R₁₆, alkylthioalkyle, formyle, CF₃, OCF₃, Het, -O-alk-NH-cycloalkyle, SO₂NH₂, hydroxy, hydroxyalkyle, -NHCOalk, NHCOOalk ou sur 2 atomes de carbone adjacents par dioxyméthylène,

Het représente un hétérocycle mono ou bicyclique insaturé ou saturé, ayant 3 à 10 chaînons et contenant un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi oxygène, soufre et azote éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, les hétérocycles azotés étant éventuellement sous leur forme N-oxydée,

R₁₃ et R₁₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₃ et R₁₄ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₁₅ et R₁₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₅ et R₁₆ forment ensemble avec l'atome d'azote

15

20

25

auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

5 alk représente un radical alkyle ou alkylène,

les radicaux et portions alkyle et alkylène et les radicaux et portions alcoxy sont en chaîne droite ou ramifiée et contiennent 1 à 6 atomes de carbone et les radicaux cycloalkyle contiennent 3 à 10 atomes de carbone,

les isomères optiques de ces composés et leurs sels avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptables.

2 – Composition pharmaceutique selon la revendication 1 pour laquelle dans la formule (I) Het est choisi parmi benzimidazole, benzoxazole, benzothiazole, benzothiophène, cinnoline, thiophène, quinazoline, quinoxaline, quinoline, pyrazole, pyrrole, pyridine, imidazole, indole, isoquinoline, pyrimidine, thiazole, thiadiazole, pipéridine, pipérazine, triazole, furane, tétrahydroisoquinoline, tétrahydroquinoline, ces hétérocycles étant éventuellement substitués par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, OCF₃ ou CF₃.

3 – Composition pharmaceutique selon la revendication 1 pour laquelle dans le composé de formule (I)

 R_1 représente un radical -N(R_4) R_5 , -N(R_4)-SO₂ R_6 ,

R₂ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un

10

20

25

halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, $-CONR_7R_8$, $-alk-NR_9R_{10}$, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle ou hydroxyalkyle,

R₃ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CONR₇R₈, -alk-NR₉R₁₀, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle ou hydroxyalkyle,

 R_4 représente un radical -C(R_{11})(R_{12})-Het, -Het, -C(R_{11})(R_{12})-Ar, Ar ou norbornyle,

R₅ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle,
15 -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle,

R₆ représente un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle,

R₇ et R₈, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₇ et R₈ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₉ et R₁₀, identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, cycloalkyle, alkylcycloalkyle, -alk-O-alk ou hydroxyalkyle ou bien R₉ et R₁₀ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont

10

15

20

25

rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ou insaturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle, -COalk, -COOalk, -CO-NHalk, oxo, hydroxyalkyle ou -CO-NH₂,

R₁₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

R₁₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

ou bien R₁₁ et R₁₂ forment ensemble avec l'atome de carbone auquel ils sont rattachés un cycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

Ar représente un radical phényle ou naphtyle, ces différents radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₁₃R₁₄, alkylsulfonyle, -alk-NR₁₅R₁₆, -NR₁₅R₁₆, CF₃, OCF₃, SO₂NH₂, hydroxy, hydroxyalkyle ou sur 2 atomes de carbone adjacents par dioxyméthylène,

Het représente un hétérocycle choisi parmi benzimidazole, benzoxazole, benzothiazole, benzothiophène, thiophène, quinazoline, quinoxaline, quinoline, pyrrole, pyridine, imidazole, indole, isoquinoline, pyrimidine, thiazole, thiadiazole, furane, tétrahydroisoquinoline et tétrahydroquinoline, ces hétérocycles étant éventuellement substitués par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, OCF₃ ou CF₃,

20

R₁₃ et R₁₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₃ et R₁₄ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₁₅ et R₁₈, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₅ et R₁₆ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

les isomères optiques de ces composés et leurs sels avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptables.

 4 - Composition pharmaceutique selon la revendication 1 pour laquelle dans le composé de formule (I)

R₁ représente un radical -N(R₄)-SO₂R₆,

 R_2 représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CONR₇R₈ ou hydroxyalkyle,

R₃ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles

15

20

25

pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CONR₇R₈ ou hydroxyalkyle,

R₄ représente -Het ou Ar,

5 R₆ représente un radical hydroxyalkyle ou alkyle,

 R_7 et R_8 , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R_7 et R_8 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

Ar représente un radical phényle ou naphtyle, ces différents radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₁₃R₁₄, -alk-NR₁₅R₁₆, -NR₁₅R₁₆, CF₃, OCF₃, SO₂NH₂, hydroxy ou hydroxyalkyle,

Het représente représente un hétérocycle choisi parmi benzimidazole, benzoxazole, benzothiazole, benzothiophène, thiophène, quinazoline, quinoxaline, quinoline, pyrrole, pyridine, imidazole, indole, isoquinoline, thiazole, thiadiazole, furane, tétrahydroisoquinoline et tétrahydroquinoline, ces hétérocycles étant éventuellement substitués par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, OCF₃ ou CF₃.

R₁₃ et R₁₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₃ et R₁₄ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi

oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₁₅ et R₁₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₅ et R₁₆ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

les isomères optiques de ces composés et leurs sels avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptables.

5 - Composition selon la revendication 1 pour laquelle le composé de formule (I) est choisi parmi les composés suivants :

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(6-chloropyrid-2-yl)-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(6-éthylpyrid-2-yl)-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-quinol-6-yl-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-quinol-5-yl-méthyl-20 sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-isoquinol-5-yl-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-pyrid-3-yl-méthyl-sulfonamide,

- N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-oxyde-pyrid-3-yl)-méthylsulfonamide,
- N-(1R,2S,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-(1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl] azétidin-3-yl}-méthylsulfonamide,
- 5 N-(1R,2R,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl] azétidin-3-yl}-méthylsulfonamide,
 - N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(thiazol-2-yl)-méthyl sulfonamide,
 - N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-méthoxyphényl)-méthylsulfonamide,
 - N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-hydroxyphényl)-méthylsulfonamide,
- N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-hydroxyméthyl-phényl)-méthylsulfonamide,
 - N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(méthylsulfonyl)-3-aminobenzoate d'éthyle,
- N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-isobutyl-pipérid-4-yl)-20 méthylsulfonamide,
 - N-benzyl-N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}amine,
 - N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorobenzyl)amine,
 - N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-

difluorobenzyl)méthylsulfonamide,

- N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-3-yl-méthyl)-méthylsulfonamide,
- N-{1-[bis-(4-fluoro-phényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-5 méthylsulfonamide,
 - (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (R)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- (S)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- (R)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (S)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- 20 (R)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (S)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)m´thyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-benzylsulfonamide,

leurs isomères optiques et leurs sels avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptables.

5 6 - Composé de formule:

$$R_3$$
 N
 R_1
 (I)

dans laquelle

10

15

20

 R_1 représente un radical -N(R_4) R_5 , -N(R_4)-CO- R_5 , -N(R_4)-SO₂ R_6 ,

R₂ et R₃, identiques ou différents, représentent soit un aromatique choisi parmi phényle, naphtyle et indényle, ces aromatiques étant non substitués ou substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, formyle, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CO-alk, cyano, -COOH, COOalk, -CONR₇R₈, -CO-NH-NR₆R₁₀, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle, alkylsulfanylalkyle, alkylsulfinylalkyle, alkylsulfonylalkyle, hydroxyalkyle ou -alk-NR7R8; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles benzofuryle, chromannyle, 2,3benzothiazolyle, benzothiényle. benzoxazolyle, 2,3-dihydrobenzothiényle, furyle, imidazolyle, dihydrobenzofuryle, isochromannyle, isoquinolyle, pyrrolyle, pyridyle, pyrimidyle, quinolyle, 1,2,3,4-tétrahydroisoquinolyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, -COOH, COOalk, -CO-NH-NR₉R₁₀, -CONR₇R₈, -alk-NR₉R₁₀, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle,

15

20

alkylsulfonyle, alkylsulfanylalkyle, alkylsulfinylalkyle, alkylsulfonylalkyle ou hydroxyalkyle,

 R_4 représente un radical -C(R_{11})(R_{12})-Het, -Het, -C(R_{11})(R_{12})-Ar, Ar, cycloalkyle ou norbornyle,

5 R₅ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

R₆ représente un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle éventuellement substitué par 1 ou plusieurs halogène,

 R_7 et R_8 , identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R_7 et R_8 forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₉ et R₁₀, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, -COOalk, cycloalkyle, alkylcycloalkyle, -alk-O-alk, hydroxyalkyle ou bien R₉ et R₁₀ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ou insaturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle, -COalk, -COOalk, -CO-NHalk, -CS-NHalk, oxo, hydroxyalkyle, -alk-O-alk ou -CO-NH₂,

10

15

20

25

R₁₁ représent un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

R₁₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

ou bien R₁₁ et R₁₂ forment ensemble avec l'atome de carbone auquel ils sont rattachés un cycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

Ar représente un radical phényle, naphtyle ou indènyle, ces différents radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, -CO-alk, cyano, -COOH, -COOalk, -CONR₁₃R₁₄, -CO-NH-NR₁₅R₁₆, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle, -alk-NR₁₅R₁₆, -NR₁₅R₁₆, alkylthioalkyle, formyle, CF₃, OCF₃, Het, -O-alk-NH-cycloalkyle, SO₂NH₂, hydroxy, hydroxyalkyle, -NHCOalk, NHCOOalk ou sur 2 atomes de carbone adjacents par dioxyméthylène,

Het représente un hétérocycle mono ou bicyclique insaturé ou saturé, ayant 3 à 10 chaînons et contenant un ou plusieurs hétéroatomes choisi parmi oxygène, soufre et azote éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, les hétérocycles azotés étant éventuellement sous leur forme N-oxydée,

R₁₃ et R₁₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₃ et R₁₄ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi

oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₁₅ et R₁₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₅ et R₁₆ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

alk représente un radical alkyle ou alkylène.

les radicaux et portions alkyle et alkylène et les radicaux et portions alcoxy sont en chaîne droite ou ramifiée et contiennent 1 à 6 atomes de carbone et les radicaux cycloalkyle contiennent 3 à 10 atomes de carbone,

les isomères optiques de ces composés et leurs sels avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptables

- à l'exception du composé pour lequel R₂ et R₃ représentent des radicaux phényle, R₁ représente un radical -N(R₄)SO₂R₆ pour lequel R₄ représente un radical phényle et R₆ représente un radical méthyle.
 - 7 Composé de formule (I) selon la revendication 6 pour lequel Het est choisi parmi benzimidazole, benzoxazole, benzothiazole, benzothiophène, cinnoline, thiophène, quinazoline, quinoxaline, quinoline, pyrazole, pyrrole, pyridine, imidazole, indole, isoquinoline, pyrimidine, thiazole, thiadiazole, pipéridine, pipérazine, triazole, furane, tétrahydroisoquinoline, tétrahydroquinoline, ces hétérocycles étant éventuellement substitués par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, OCF₃ ou CF₃.
- 25 8 Composé de formule (I) selon la revendication 6 pour lequel

 R_1 représente un radical -N(R_4) R_5 , -N(R_4)-SO₂ R_6 ,

R₂ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CONR₇R₈, -alk-NR₉R₁₀, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle ou hydroxyalkyle,

R₃ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CONR₇R₈, -alk-NR₉R₁₀, alkylsulfanyle, alkylsulfinyle, alkylsulfonyle ou hydroxyalkyle,

 R_4 représente un radical -C(R_{11})(R_{12})-Het, -Het, -C(R_{11})(R_{12})-Ar, Ar ou norbornyle,

20 R₅ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle,

R₆ représente un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxy, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle,

R₇ et R₈, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₇ et R₈ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10

20

25

chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₉ et R₁₀, identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle, cycloalkyle, alkylcycloalkyle, -alk-O-alk ou hydroxyalkyle ou bien R₉ et R₁₀ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ou insaturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle, -COalk, -COOalk, -CO-NHalk, oxo, hydroxyalkyle ou -CO-NH₂,

R₁₁ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle, Ar, Het, -CH₂Ar, -CH₂Het ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

15 R₁₂ représente un atome d'hydrogène ou un radical hydroxyalkyle, -alk-COOalk, -alk-CONR₇R₈, -alk-NR₇R₈, alcoxyalkyle ou alkyle éventuellement substitué par un ou plusieurs halogène,

ou bien R₁₁ et R₁₂ forment ensemble avec l'atome de carbone auquel ils sont rattachés un cycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

Ar représente un radical phényle ou naphtyle, ces différents radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₁₃R₁₄, alkylsulfonyle, -alk-NR₁₅R₁₆, -NR₁₅R₁₆, CF₃, OCF₃, SO₂NH₂, hydroxy, hydroxyalkyle ou sur 2 atomes de carbone adjacents par dioxyméthylène.

10

15

20

Het représente un hétérocycle choisi parmi benzimidazole, benzoxazole, benzothiazole, benzothiophène, thiophène, quinazoline, quinoxaline, quinoline, pyrrole, pyridine, imidazole, indole, isoquinoline, pyrimidine, thiazole, thiadiazole, furane, tétrahydroisoquinoline et tétrahydroquinoline, ces hétérocycles étant éventuellement substitués par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, OCF₃ ou CF₃,

R₁₃ et R₁₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₃ et R₁₄ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₁₅ et R₁₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₅ et R₁₆ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

les isomères optiques de ces composés et leurs sels avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptables,

à l'exception du composé pour lequel R_2 et R_3 représentent des radicaux phényle, R_1 représente un radical -N(R_4)SO₂R₆ pour lequel R_4 représente un radical phényle et R_6 représente un radical méthyle.

- 9 Composé de formule (I) selon la revendication 6 dans laquelle
- 25 R₁ représente un radical -N(R₄)-SO₂R₆,

R₂ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CONR₇R₈ ou hydroxyalkyle,

R₃ représente soit un phényle non substitué ou substitué par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, cyano, -CONR₇R₈, hydroxyalkyle ou -alk-NR₇R₈; soit un hétéroaromatique choisi parmi les cycles pyridyle, pyrimidyle, thiazolyle et thiényle, ces hétéroaromatiques pouvant être non substitués ou substitués par un halogène, alkyle, alcoxy, hydroxy, trifluorométhyle, trifluorométhoxy, -CONR₇R₈ ou hydroxyalkyle,

R₄ représente -Het ou Ar,

R₆ représente un radical hydroxyalkyle ou alkyle,

R₇ et R₈, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₇ et R₈ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

Ar représente un radical phényle ou naphtyle, ces différents radicaux étant éventuellement substitués par un ou plusieurs halogène, alkyle, alcoxy, -CO-alk, cyano, -CONR₁₃R₁₄, -alk-NR₁₅R₁₆, -NR₁₅R₁₆, CF₃, OCF₃, SO₂NH₂, hydroxy ou hydroxyalkyle,

Het représente représente un hétérocycle choisi parmi benzimidazole, benzoxazole, benzothiazole, benzothiophène, thiophène, quinazoline,

quinoxaline, quinoline, pyrrole, pyridine, imidazole, indole, isoquinoline, thiazole, thiadiazole, furane, tétrahydroisoquinoline et tétrahydroquinoline, ces hétérocycles étant éventuellement substitués par un ou plusieurs alkyle, alcoxy, halogène, alcoxycarbonyle, oxo, hydroxy, OCF₃ ou CF₃,

R₁₃ et R₁₄, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₃ et R₁₄ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

R₁₅ et R₁₆, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle ou bien R₁₅ et R₁₆ forment ensemble avec l'atome d'azote auquel ils sont rattachés un hétérocycle mono ou bicyclique saturé ayant 3 à 10 chaînons, contenant éventuellement un autre hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote et étant éventuellement substitué par un ou plusieurs alkyle,

les isomères optiques de ces composés et leurs sels avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptables,

- à l'exception du composé pour lequel R₂ et R₃ représentent des radicaux phényle, R₁ représente un radical -N(R₄)SO₂R₆ pour lequel R₄ représente un radical phényle et R₆ représente un radical méthyle.
 - 10 Composé de formule (I) selon la revendication 6 choisi parmi les composés suivants :
- N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(6-chloropyrid-2-yl)-méthylsulfonamide,
 - N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(6-éthylpyrid-2-yl)-méthyl-

sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-quinol-6-yl-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-quinol-5-yl-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-isoquinol-5-yl-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-pyrid-3-yl-méthyl-sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-oxyde-pyrid-3-yl)-méthylsulfonamide,

N-(1R,2S,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-(1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl] azétidin-3-yl}-méthylsulfonamide,

N-(1R,2R,4S)-bicyclo[2,2,1]hept-2-yl-N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl] azétidin-3-yl}-méthylsulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(thiazol-2-yl)-méthyl sulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-méthoxyphényl)-méthylsulfonamide,

N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-hydroxyphényl)-méthylsulfonamide,

- N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3-hydroxyméthyl-phényl)-méthylsulfonamide,
- N-{1-[bis-(4-chlorophényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(méthylsulfonyl)-3-aminobenzoate d'éthyle,
- N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(1-isobutyl-pipérid-4-yl)-méthylsulfonamide,
 - N-benzyl-N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}amine,
 - N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorobenzyl)amine,
 - N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-
- 10 difluorobenzyl)méthylsulfonamide,
 - N-{1-[bis(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(pyrid-3-yl-méthyl)-méthylsulfonamide,
 - N-{1-[bis-(4-fluoro-phényl)-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (R)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- (S)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-3-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
 - (R)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-

difluorophényl)-méthylsulfonamide,

- (S)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrid-4-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- (RS)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- (R)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- (S)-N-{1-[(4-chlorophényl)-pyrimidin-5-yl-méthyl]-azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-méthylsulfonamide,
- N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)-benzylsulfonamide,

leurs isomères optiques et leurs sels avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptables.

- 11 Le N-{1-[bis-(4-chlorophényl)méthyl]azétidin-3-yl}-N-(3,5-difluorophényl)méthylsulfonamide, ses isomères optiques et ses sels avec un acide minéral ou organique pharmaceutiquement acceptables.
 - 12 Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 6 pour lesquels R₁ représente un radical -N(R₄)R₅ dans lequel R₅ est un atome d'hydrogène, R₄ est un radical -CR₁₁R₁₂-Ar ou -CR₁₁R₁₂-Het et R₁₂ est un atome d'hydrogène caractérisé en ce que l'on fait réagir un dérivé Rb-COR₁₁ pour lequel R₁₁ a les mêmes significations que dans la revendication 6 avec un dérivé de formule :

$$R_3$$
 N
 NH_2

Rb représente radical Ar ou Het, R_2 , R_3 , R_{11} Ar et Het ont les mêmes significations que dans la revendication 6, isole le produit et le transforme éventuellement en sel pharmaceutiquement acceptable.

13 - Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 6 pour lesquels R₁ représente un radical -N(R₄)-CO-R₅ dans lequel R₄ est un radical -C(R₁₁)(R₁₂)-Het ou -C(R₁₁)(R₁₂)-Ar et R₁₂ est un atome d'hydrogène caractérisé en ce que l'on fait réagir un dérivé Hal-COR₅ avec un dérivé de formule :

$$R_3$$
 N
 R_{11}
 R_{11}
 R_{11}

yv. . 10

Hal représente un atome d'halogène Rb représente un radical Ar ou Het et R₂, R₃, R₅, R₁₁, Ar et Het ont les mêmes significations que dans la revendication 6, isole le produit et le transforme éventuellement en sel pharmaceutiquement acceptable.

15 14 - Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 6 pour lesquels R₁ représente un radical -N(R₄)-SO₂R₆ dans lequel R₄ est un radical -C(R₁₁)(R₁₂)-Ar ou -C(R₁₁)(R₁₂)-Het et R₁₂ est un atome d'hydrogène caractérisé en ce que l'on fait réagir un dérivé Hal-SO₂R₆, avec un dérivé de formule :

$$R_3$$
 N
 R_{11}
 N
 R_{11}

R₂, R₃,R₁₁, R₅ ont les mêmes significations que dans la revendication 6, Hal représente un atome d'halogène et Rb représente un radical Ar et Het, isole le produit et le transforme éventuellement en sel pharmaceutiquement acceptable.

15 - Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 6 pour lesquels R_1 représente un radical -N(R_4) R_5 caractérisé en ce que l'on fait réagir un dérivé R_5 (R_4)NH avec un dérivé de formule :

10 R₂, R₃, R₄, R₅ ont les mêmes significations que dans la revendication 6, isole le produit et le transforme éventuellement en sel pharmaceutiquement acceptable.

16 – Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 6 pour lesquels R_1 représente un radical $-N(R_4)SO_2R_6$ caractérisé en ce que l'on fait réagir un dérivé Hal- SO_2R_6 sur un dérivé de formule :

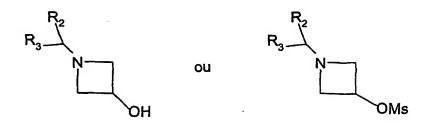
R₂,R₃,R₄ et R₆ ont les mêmes significations que dans la revendication 6 et Hal représente un atome d'halogène, isole le produit et le transforme éventuellement en sel pharmaceutiquement acceptable.

5 17 - Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 6 pour lesquels R₁ représente un radical -N(R₄)COR₅ caractérisé en ce que l'on fait réagir un dérivé Hal-COR₅ avec un dérivé de formule :

10 R₂, R₃, R₄ et R₅ ont les mêmes significations que dans la revendication 6 et Hal représente un atome d'halogène, isole le produit et le transforme éventuellement en sel pharmaceutiquement acceptable.

18 – Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 6 pour lesquels R_1 représente un radical $-N(R_4)-SO_2-R_6$, R_4 est un radical Het ou Ar caractérisé en ce que l'on fait réagir un dérivé $Rd-NH-SO_2-R_6$ avec un dérivé de formule :

15



Rd représente un radical Ar ou Het, R₂, R₃ et R₆ ont les mêmes significations que dans la revendication 6 et Ms représente un radical méthylsulfonyloxy, isole le produit et le transforme éventuellement en sel pharmaceutiquement acceptable.

19 – Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 6 caractérisé en ce que l'on fait réagir un dérivé R₂-CHBr-R₃ avec un dérivé de formule :

R₁₁ R₂ et R₃ ont les mêmes significations que dans la revendication 6, isole le produit et le transforme éventuellement en sel pharmaceutiquement acceptable.

20 – Procédé de préparation des composés de formule (I) selon la revendication 6 pour lesquels R₁ représente un radical -N(R₄)-SO₂-R₆ pour lequel R₄ est un radical pipérid-4-yle substitué sur l'azote par un radical alkyle caractérisé en ce que l'on alkyle un composé de formule (I) correspondant pour lequel R₁ représente un radical -N(R₄)-SO₂-R₆ pour lequel R₄ est un radical pipérid-4-yle, isole le produit et le transforme éventuellement en sel pharmaceutiquement acceptable.

20 21 – Procédé de préparation des composés d formule (I) s lon la revendication 6 pour lesquels R₁ représente un radical -N(R₄)-SO₂-R₆ pour

lequel R_4 est un radical phényle substitué par un radical pyrrolid-1-yle varactérisé en ce que l'on fait réagir la pyrrolidine sur un composé de formule (I) correspondant pour lequel R_1 représente un radical -N(R_4)SO₂R₆ pour lequel R_4 est un radical phényle substitué par un atome d'halogène, isole le produit et le transforme éventuellement en sel pharmaceutiquement acceptable.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

onal Application No FR 01/00602

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C07D205/04 C07D401/12 CO7D403/12 CO7D417/12 A61K31/397

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C07D A61K A61P

A61P25/00

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the International search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data

Further documents are listed in the continuation of box C.

C. DOCOM	NTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Calegory °	Citation of document, with Indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 406 112 A (ESTEVE LABOR DR) 2 January 1991 (1991-01-02) claims	1-21
A	US 4 242 261 A (CALE ALBERT D JR) 30 December 1980 (1980-12-30) the whole document	1-21
A	WO 97 01556 A (NOVONORDISK AS ;OLESEN PREBEN H (DK); HANSEN JAN BONDO (DK)) 16 January 1997 (1997-01-16) claims	1-21
A	WO 99 01451 A (MIDDLETON DONALD STUART; ALKER DAVID (GB); PFIZER LTD (GB); MAW GR) 14 January 1999 (1999-01-14) cited in the application page 45 -page 46	6-21

*Special categories of cited documents: *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance *E* earlier document but published on or after the international filing date *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means *P* document published prior to the international filing date but_exitate than the priority date claimed	 *T* later document published after the international filling date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention *X* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone *Y* document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. *&* document member of the same patent family
Date of the actual completion of the international search 7 May 2001 Name and mailing address of the ISA	Date of mailing of the International search report 14/05/2001 Authorized officer
Name and maining address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016	Chouly, J

Patent family members are listed in annex.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

mation on patent family members

Inl anal Application No
P R 01/00602

Patent document cited in search report	Ì	Publication date		atent family member(s)	Publication date
EP 0406112	A	02-01-1991	FR AU AU CA DD DE DK ES GR HU JP KR NO PT	2649100 A 116293 T 622332 B 5793790 A 2020097 A,C 298911 A 69015471 D 69015471 T 406112 T 2029160 A 3015040 T 54641 A,B 9400012 A 3038565 A 9405012 B 175778 B 94535 A,B	04-01-1991 15-01-1995 02-04-1992 03-01-1991 30-12-1990 19-03-1992 09-02-1995 18-05-1995 03-04-1995 16-07-1992 31-05-1995 28-03-1991 28-09-1994 19-02-1991 09-06-1994 29-08-1994 08-02-1991
			RU US ZA	2002739 C 5073646 A 9005044 A	15-11-1993 17-12-1991 29-05-1991
US 4242261	A	30-12-1980	AU AU BE CA CH DE DK EG	538138 B 6061780 A 884357 A 1128939 A 646954 A 3027168 A 311680 A,B, 14720 A 493498 D	02-08-1984 22-01-1981 17-11-1980 03-08-1982 28-12-1984 12-02-1981 20-01-1981 31-03-1986 01-07-1981
+			ES FR GB HK IE IL IT	8106491 A 2461703 A 2058049 A,B 385 A 49945 B 60375 A 1141609 B	01-11-1981 06-02-1981 08-04-1981 11-01-1985 08-01-1986 31-07-1983 01-10-1986
			JP JP JP KR NL PH PT SE	1003186 B 1524424 C 56025153 A 8402233 B 8004165 A 15057 A 71581 A 448993 B	19-01-1989 12-10-1989 10-03-1981 06-12-1984 21-01-1981 03-06-1982 01-08-1980 30-03-1987
			SE SG ZA	8005235 A 26284 G 8003778 A	20-01-1981 08-03-1985 30-09-1981
WO 9701556	A	16-01-1997	AU EP JP US	6299396 A 0842172 A 11508540 T 6022868 A	30-01-1997 20-05-1998 27-07-1999 08-02-2000
WO 9901451	A	14-01-1999	AU AU BG BR	726708 B 8806298 A 103992 A 9810544 A	16-11-2000 25-01-1999 31-07-2000 05-09-2000

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

formation on patent family members

Internal Application No

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date		
WO 9901451 A		CN 1261887 T EP 1023285 A HR 20000002 A JP 2000511207 T NO 996115 A PL 338004 A	02-08-2000 02-08-2000 31-12-2000 29-08-2000 22-02-2000 25-09-2000		

BAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

D-----'e Internationale No

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE CIB 7 CO7D205/04 CO7D40 C07D417/12 A61K31/397 C07D403/12 CO7D401/12 CIB 7 A61P25/00 Selon la classification internationale des brevets (CiB) ou à la fois selon la classification nationale et la CiB B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) CO7D A61K CIB 7 A61P Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data, PAJ, CHEM ABS Data C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents no, des revendications visées 1-21 EP 0 406 112 A (ESTEVE LABOR DR) Α 2 janvier 1991 (1991-01-02) revendications 1-21 US 4 242 261 A (CALE ALBERT D JR) Α 30 décembre 1980 (1980-12-30) le document en entier 1-21 WO 97 01556 A (NOVONORDISK AS ;OLESEN A PREBEN H (DK); HANSEN JAN BONDO (DK)) 16 janvier 1997 (1997-01-16) revendications 6 - 21WO 99 01451 A (MIDDLETON DONALD STUART A ;ALKER DAVID (GB); PFIZER LTD (GB); MAW GR) 14 janvier 1999 (1999-01-14) cité dans la demande page 45 -page 46 Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe Catégorles spéciales de documents cités: *T' document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent 'E' document antérieur, mais publié à la date de dépôt international "X" document particultèrement pertinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme Impliquant une activité ou après cette date *L° document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement perlinent; l'inven tion revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est assoclé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente °O° document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens pour une personne du métier P document publié avant la date de dépôt international, mais *&* document qui fait partie de la même famille de brevets postérieurement à la date de priorité revendiquée Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée 14/05/2001 7 mai 2001 Fonctionnaire autorisé Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax (+31-70) 340-3016 Chouly, J

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatif

membres de familles de brevets

De Internationale No
Fun, FR 01/00602

Document brevet cité au rapport de recherch		Date de publication		embre(s) de la ille de brevet(s)	Date de publication
EP 0406112	Α	02-01-1991	FR AT	2649100 A 116293 T	04-01-1991 15-01-1995
			AU	622332 B	02-04-1992
		,	AU	5793790 A	03-01-1991
			CA	2020097 A,C	30-12-1990
			DD	298911 A	19-03-1992
•			DE	69015471 D	09-02-1995
•			DE	69015471 T	18-05-1995
			DK	406112 T	03-04-1995
			ES	2029160 A	16-07-1992
			GR	3015040 T	31-05-1995
			HU	54641 A,B	28-03-1991
			HU	9400012 A	28-09-1994
			JP	3038565 A	19-02-1991
•		·	KR	9405012 B	09-06-1994
			NO	175778 B	29-08-1994
			PT	94535 A,B	08-02-1991
			RU US	2002739 C	15-11-1993
•			ZA	5073646 A 9005044 A	17-12-1991 29-05-1991
WALLES AND A STATE OF THE STATE	<u></u>				
US 4242261	Α	30-12-1980	ÜA	538138 B	02-08-1984
			AU BE	6061780 A 884357 A	22-01-1981
•			CA	1128939 A	17-11-1980 03-08-1982
			CH	646954 A	28-12-1984
			DE	3027168 A	12-02-1981
			DK	311680 A,B,	20-01-1981
			EG	14720 A	31-03-1986
			ES	493498 D	01-07-1981
			ES	8106491 A	01-11-1981
			FR	2461703 A	06-02-1981
			GB	2058049 A,B	08-04-1981
			HK	385 A	11-01-1985
		**	IE	49945 B	08-01-1986
			'IL	60375 A	31-07-1983
			IT JP	1141609 B 1003186 B	01-10-1986 19-01-1989
			JP	1524424 C	12-11-1989
			JP	56025153 A	10-03-1981
			KR	8402233 B	06-12-1984
			NL	8004165 A	21-01-1981
	•		PH	15057 A	03-06-1982
			PT	71581 A	01-08-1980
			SE	448993 B	30-03-1987
			SE	8005235 A	20-01-1981
		\cdot	SG	26284 G	08-03-1985
			ZA	8003778 A	30-09-1981
WO 9701556	A	16-01-1997	, AU	6299396 A	30-01-1997
		,	EP	0842172 A	20-05-1998
			JP	11508540 T	27-07-1999
			US	6022868 A	08-02-2000
WO 9901451	Α	14-01-1999	AU	726708 B	16-11-2000
			AU	8806298 A	25-01-1999
			BG	103992 A	31-07-2000

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatif

nembres de familles de brevets

e Internationale No F..., FR 01/00602

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WQ 9901451 A		CN 1261887 T EP 1023285 A HR 20000002 A JP 2000511207 T NO 996115 A PL 338004 A	02-08-2000 02-08-2000 31-12-2000 29-08-2000 22-02-2000 25-09-2000

W.			. 🖥	-	ं क्या स्वाह र	7		Marian a	7 77 €	🔻 ः 🚜	A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH	. ភូមិ	. या असमाक्ष्मक गलक	हर पर पर विकास	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
13		8				4.0				• •				***	:	
Em					***		•		%g		*					
bic .										r			de	· i		
2.76															08	
									λ.					94 -		
) <u> </u>						**	jy d			*			
100							**			A	*		*	200		
	21		, .													
1						- 10										
		- 1								* .			S"			
						• : .			1.							
100				177	i de La Viennie de la	vi i				• •			. 1		1	
Li-e				19.		A	7		1	a , *						
No.	-)				1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	·				f						
				7 . 7					· residen .							
			ø	3)	100					*			'''			
	٠, ٠,	*									2 4	i	-			
A	1	,		- i.S.	^											•
	1															
							÷.						N., .			
													rije v	. *		
1				10												
							4.7 *		-	•	*	- ن	- <u>-</u> -			
1				٠, ١							1				100	
-									¥1						3	
								(2) ·			•					
	*								`							
1				×							· ()					
Esta .							1,*			•			1000			
					and the second of the second o											
1					8									•		•
														•		
4.5				4												
	5 s								1					100		
- T									* · *							
					*						•		5334			
A.													7 lb.			
					¥											
1	N. A.															
72					, 8								1			
100						•					5					
								<u>:</u>								
lix.										1,					• •	

					9.		*					- 4				
					e ge	,									3 P.	
JC.					•										ig.	P
16			-						1						0.0	
1			:		er fr											· .
		*											-			15
- 10	***					. ,			,			4				
			٠.							• • ,						
in .	**	31			4,3		3.						41.0			4
#20°					*		,								•	
far.							4			•					* ×	
P	-1	٠.	3	1	37		45 b	1.0			* * *				2 To 200	: "
100											•					
1								~	8							
-																*
1	, .				<i>;</i> '	•						*			42	
								Y		•			. 8			
	`					3			5					•		
4																
	2				¥ *											
										•						
	Tr.			1, 15,						**	Fa.				•	
3					,et2 - 1											
			Tr'		11 M			5. **		= "						
	*	in .			1		.7- "	77		•						
	The same of	200	,		- 19		N									
A PARTY	1.23	2)					,				***					
11	19.										*					
4	1	1	C.		ē .									• =		
die.	17	E Age	13	4 .				8 4 1							•.	
-J. w			وسناته	۵.		*2		16			not qu'				The same	1